

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

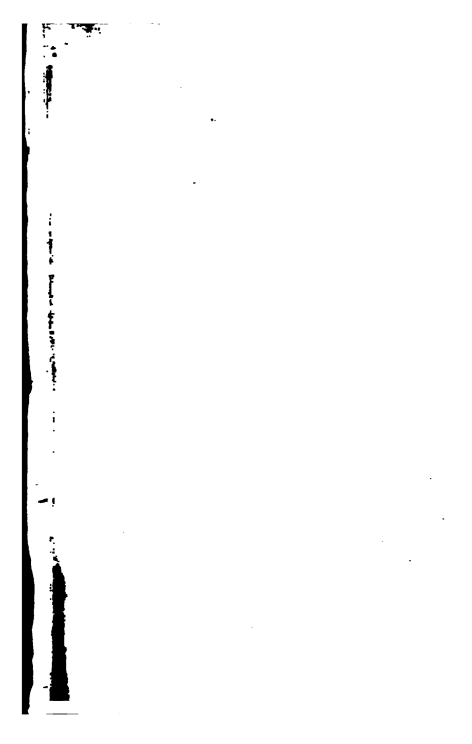
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

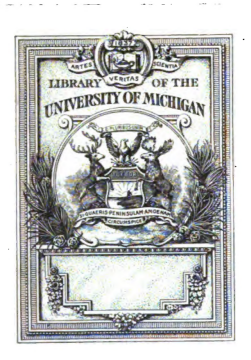
- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

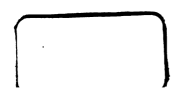
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com durchsuchen.

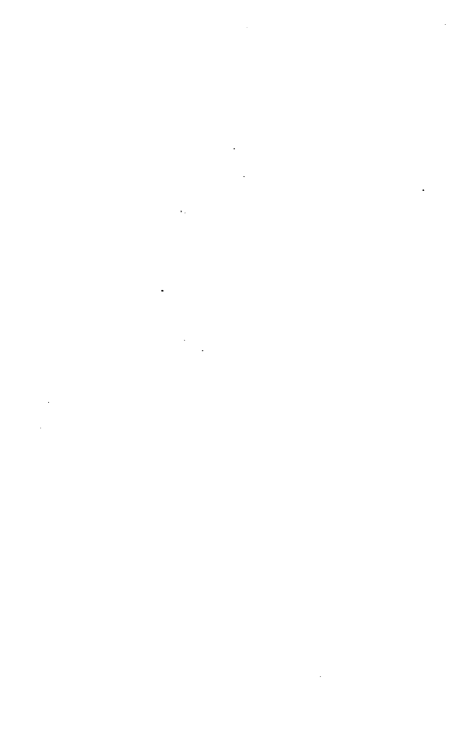












Jahres-Bericht

über

die Fortschritte

der

Chemie und Mineralogie;

von

Jacob Berzelius.

Kingereicht an die schwedische Akademie der Wissenschaften den 31. März 1845.

Fünfundzwanzigster Jahrgang.

Tübingen,
Laupp'sche Buchhandlung.
1846.

	2	Seite
Schwefel.	Bildung der Säure desselben	61
•	Specifisches Gewicht der wasserhaltigen Schwefelsäure in	
	Gasform	63
Phosphor.	Arsenikhaltiger	63
I mospaos.	Phosphorwasserstoff	64
611	Phosphorstickstoff	67
Chlor.	NT	69
	Neue Verbindung von Schwesel mit Chlor und mit Sauer-	
	stoff	70
	Chlorwasser	72
Jod.	Neues Oxyd davon	73
	Verhalten der Jodsäure als Oxydationsmittel	84
	Wasserbaltige Jodsäure	87
Bor.	Verbindung desselben mit Stickstoff	87
Kohlenstoff.		88
montenstoff.	Oxamid	88
	Verbindungen des Chlorkohlenstoffs	90
•		
	Kohlensuperchlorid-schweflige Säure	90
	Kohlenchlorur-schweflige Säure	90
	Formylchlorid-Dithionsaure	91
	Kohlensuperchlorur Dithionsäure	92
	Kohlensuperchlorür-Oxalsäure	93
	Elaylchlorür-Dithionsäure	95
	Mellan	96
	Mellanwasserstoffsäure	98
	Producte der trocknen Destillation der Xanthan- und Rho-	
•	dan-Verbindungen	99
	Destillationsproducte der Xanthanwasserstosisäure	102
	Producte bei + 140°	103
	Mellanwasserstoffsäure	103
	Producte bei + 145°	
		105
	Xanthansulfid, Porranwasserstoffsäure	105
_	Producte bei + 160°	107
•	Phajanwasserstoffsäure	107
	Producte bei + 170° bis + 180°	109
	Xythanwasserstoffsäure	109
	Producte zwischen + 180° und + 200°	111
	Producte bei + 225°	112
	Leukanwasserstoffsäure	112
	Producte bei + 290° bis + 800°	113
	Polien	113
	Alphensulfid	116
٠,	Alphanwasserstoffsäure	116
•	Phalensulfid	117
	Phalanwasserstoffsäure	117
•	mis s	
1	Phelensulfid	117
	Phelanwasserstoffsäure	117
	Argensulfid	117
	Arganwasserstoffsäure	117
	Glaucen	120

	•	Seite
	Cyanoxydsulfid	126
	Zersetsung der Rhodanüre durch trockne Destillation	130
	Verbindung des Urensulfids	130
Ozen.		
	Hervorbringung desselben auf chemischem Wege	131
Metalle.	Verbindung derselben mit Wasserstoff	134
•	Reduction der Chlormetalle durch Wasserstoffgas	135
	Wirkung von Schwefel auf Metalllösungen	136
	Hervorbringung der Nobilischen Figuren auf Metalle	137
	Fällung von Messing auf Metalle	187
	Zusammensetsung der Hydrate verschiedener Metallosyde	
Albali and	Tetrasulfuretum von Ammonium	
F-J LTJ	letrasulturetum von Ammonium	141
Druen ounens	Schwefelcalcium	148
Metalle.	Phosphorcalcium	143
	Aluminium	145
	Zirkonium und Zirkonerde	147
	Norerde	149
	Andere neue Erden	149
Elektronega-		140
tive Metalle.		
Antimon.	Arsenikgehalt desselben	150
Chrom.	Oxydoxydul desselben	151
	Krystallisirtes Chromoxyd	153
	Chromsuperoxyd	153
Titan.	Oxyde desselben	155
	Titanoxyd oder richtiger Titansesquioxydul	158
Niebium.	Timeson out the for Timeson and the	158
Tantalum.	None Deduction mathede decoller	161
	Neue Reductionsmethode desselben	
Uran.	·	162
Blektropositiv	•	
Metalle.	•	
Eisen.	Passiver Zustand desselben	165
	Eisenoxydhydrat	165
	Eisensäure	166
Kobalt.	Oxydationsstufen desselben	166
Monte.		167
mr · . 1 1	Oxyd-Sesquioxyd	
Nickel.	Oxyd desselben in der Modification B	170
Zink.	Krystallisirtes Zinkoxyd aus einem Hohosen	171
Zinn.	Oxyde desselben '	172
Blei.	Bleisuperoxydhydrat	179
Wismuth.	Oxydbydrat und die übrigen Oxydationsgrade davon	180
Kupfer.	Verbindung desselben mit Wasserstoff	181
		183
	Kupferoxydul	184
	Kupferoxydoxydul	184
	Kuplersäure	
	Schwefelkupfer	185
Quecksilber.	Transportirungsmethode desselben	186
Silber.	Einfache Reduction des Chlorsilbers	186
	Silbersuperoxyd	186
	Ueberzug von Silber zur Versertigung von Spiegeln	188
Gold.		189
UJIG.	Sein Oxydul	

Mineralogie. Seite Mineralogische Handbücher 325 Pseudomorphosen 326 Neue Minera-Polykras 326 lien. Malakon 327 Keilhauit, Yttro-Titanit 328 Iberit 330 Kaliphit 331 Digenit und Cuproplumbit 332 Vanadinsaures Kupferoxyd 322 Nicht oxydirteGediegen Titan 322 Mineralien. Gediegen Zinn 334 Arsenikantimon 334 Wismuthsilber 834 Cuban 335 Buntkupfererz 335 Nickelglanz 335 Schaalenblende 336 Tellurwismuth 837 Realgar 337 Oxydirte Mi- Quarz neralien. Rutil, Brookit und Anatas 338 338 338 Diaspor Manganoxyd und Mangansuperoxyd 339 Wad 341 Eisenoxydbydrat, Turgit 342 Einfache Si- Tafelspath 343 Talk lieste. 343 Kerolit 343 Serpentin 344 Pimelit 347 Thonerdesilicate. Andalusit 847 Staurolit **348** Sillimanit **348** Cimolit 349 Manganoxydulsilicat. Tephroit 350 Photizit 350 Zinksilicat. Willemit 351 Hopeit 351 Kupferoxydsilicat. Dioptas 352 Silicate mit Feldspathe 352 mehreren Aventurin-Feldspath 353 Rother Albit von Kimito Basen. 354 Saccharit 355 Melilit und Humboldtilit 356 Gehlenit . 356 Parantin 356 Nephrit 357 Pennin, Chlorit und Ripidolith 358

			Seile
	Leuchtenbergit		359
	Glimmer		359
	Axinit	1 14 19	360
			•
	Aegirin	* * *	, ' 360
	Verwitterte Hornblende	.140	360
	Baltimorit		. 361
	Dipyr	36	362
	Pyroxen		362
	Vanadio-Bronzit	of the China	362
	Hypersthen		. 363
	Phakolith		363
	Granaten ,	,	. 364
	Pyrophyllit		364
	Beaumontit		365
	Orthit	, ,	. 365
		• :	
	Bodenit	•	365
	Eudialith		366
Tilanate.	Sphen		366
	Greenowit		368
	Titaneisen		368
	Perowskit		- 370
	Tschewkinit	•	370
T	Aeschynit		371
Tantalate.	Tantalit		373
	Wöhlerit		375
	Pyrochlor		375
	Mikrolith		376
	Monazit	*	376
			377
	Yttrotantalith		
	Antimoniguaures Quecksil	peroxya	378
Arreniale.	Pharmakolith		379
	Skorodit	•	379
	Arsenikeinter		380
	Risensinter	,	381
	Beudantit	•	381
			381
	Arseniksaures Kupferoxyd	'	
	Holzkupfererz	•	381
	Kupferglimmer	•	382
	Linsenera		382
	Euchroit		383
Borate.	Borsaure Kalkerde		383
Carbonale.	Magnesit	•	383
versonale.			
	Dolomit		383
	Dutenmergel		385
	Kohlensaures Eisenoxydul		386
Phosphale.	Phosphorit		387
	Talk-Apatit		388
	Thougande-Phosphate		389
	Fischerit		390
	Peganit		390

		Delle
	Wawellit	390
•	Phosphorsaures Kupfer	391
Sulfate.	Gyps	392
J,	Aluminit	392
	Magnesia-Alaun	394
	Pickingerit	394
	Prochasti and Water !!	
Walaidaalaa	Brochantit und Krisuvigit	395
M WIGHTS WITE.	Chlor- und Bromsilber	395
- W	Jodsilber	395
Erdharze.	Piauzit	396
Meteorstein	_	396
	Fer meteorique de Grasse	399
	Apatit in Meteorsteinen	39 9
Gebirgsarten	. Thonschiefer	400
•	Concretion in Thonschiefer	402
	Thonstein	402
	Salzthon	403
	Alaunschiefer	404
		406
	Phosphorsäure in Urgebirgsarten	400
	Organische Chemie.	
	▼	
	Pflanzenchemie.	
Herausgekom		
mene Schrifte		407
	Luft in den Pflanzen und ihre Veränderung durch Ta-	
	geslicht	409
	Entwickelung von Sauerstoffgas durch den Einfluss des	
	Lichts auf grüne Theile der Pflanzen, ohne Kohlen-	
	säure	411
	Einfluss ungleich gefärbter Lichtstrahlen auf Pflanzen	413
	Versuche über die Absorption des Stickstoffs aus der Lust	
	Düngung mit Ammoniaksalzen	420
	Nilschlamm	421
Pflanzen-	Ameisensäure	422
säuren.	Essigsäure	423
310001 C744	Zweifach essigsaures Kali	424
	Formyloxyd-Schwefelsäure oder Essigschwefelsäure	425
	Formyloxyd-Weinschwefelsäure	429
	Chloroxalsäure oder Chloressigsäure	481
	Weinsäure und Traubensäure	431
	Weinsäure mit einigen andern Basen	436
	Traubensaure Doppelsalze mit arseniger Säure	440
	Bernsteinsäure	441
	Bernsteinsaure Salze	444
•	Aepfelsäure	45 6
	Aepfelsaures Bleioxyd	457
	Fumarsäure	457
	Maleineäune	AGA

		Seite
	Zuckersäure	469
	Benzoësäure. Bereitungsmethode derselben	478
	Zersetzungsproducte der Benzoësäure	480
	Stickstoffbenzoyl	481
	Spirylige Säure mit Brom	483
	Amid der Spirylsäure	488
	Chinasäure	489
	Mekonsäure und Komensäure	490
	Komensaure Salze	493
	Pyromekonsäure	495
	Parakomensäure	498
	Galläpfelsäure ·	500
	Pyrogallussäure. Anwendung derselben	500
	Gerbiäure aus Galläpfeln	501
	Valeriapsäure	502
	Valeriansaures Zinkoxyd	503
	Valeriansäure wird nicht aus Indigo durch Kalihydrat	
	gebildet '	503
	Ratiniäure	504
Faratakilia ak	Reactionen auf derselben	508
Salzbasen.	Strychnin. Eine daraus gebildete Säure	512
Jacobasen.		513
	Morphin Nodesia	
	Narkotin	515
	Cotarnin	519
	Narkogenin	522
	Chinolin	526
	Pflansenbasen aus Senföl	530
	Verwandlung des Harmalins in andere Basen	530
	Leukoharmin	531
	Chrysoharmin	531
	Porphyrharmin	532
	Lophin	533
	Amarin	537
	Neue Pflanzenbasen aus Naphtalin-Producten	540
	Pflanzenbasen aus der Eschscholtzia california	543
Allgemeine	Stärke	546
Bestandtheile	Arrow-Root	550
der Pflanzen.	, Zucker	550
,	Zucker mit Kalihydrat	551
	Metacetonsäure	552
	Sast des Zuckerrohrs	555
	Zuckergehalt in den Runkelrüben	555
	Probe auf den Zuckergehalt einer Flüssigkeit	556
	Mannazucker und Mannitschwefelsäure	557
	Mannazucker in verschiedenen Pflanzen	564
	Mannazucker ist nicht in den Quecken enthalten	564
	Gummi und Pflanzenschleim	564
	Metapektinsäure	565
	Pektin und dessen Veränderungen	566
	Pektinsäure	567
	- The paper of the	

		Seite
	Pektinige Säure	571
•	Pflanzenleim	577
	Pflanzen-Albumin .	579
	Holz. Lignin	581
	Ligninschwefelsäure	582
	Stengel von Lein und Hanf	584
	Taquanuss oder die Frucht von Phytelephas macrocorpa	585
	Holz, Schale von harten Früchten u. s. w.	585
	Pilze	588
Fette Oele.	Margaramid	590
	Leinöl	592
	Reinigung des Leinöls von Schleim	598
	Wachs	598
	Verfälschung des Wachses mit Talgsäure	600
Flüchtige	Terpenthinöl	600
Oele.	Pyroterebinsäure	605
•	Terpenthinhydrat	606
	Oel aus frischen Fichtennadeln	606
	Flüchtiges Wachholderbeeröl mit Salpetersäure	607
	Oel aus Athamanta oreoselinum	608
•	Sassafrasöl	609
	Chamillenöl	610
	Nelkenöl .	611
	Oel aus der Gaultheria procumbens	611
	Oel aus Betula lenta	613
	Ostindisches Grasöl	615
	Oleum Rad. Gei urbani	616
	Bittermandelöl und dessen Metamorphosen	616
	Stilbylchlorür. Chlorstilbase	621
	Salpetrigsaures Stilbyloxyd	624
	Stilbinsalpetersäure	624
	Stilbylsäure	626
	Stilbesylsäure	626
	Schwefelesyl	628
	Kripin	631
	Amaron	635
	Bittermandelöl mit Cyanwasserstoffsäure und Quecksil-	•••
	berchlorid	637
	Knoblauchöl	639
	Allyloxyd	650
	Senföl	653
	Tonkastearopten in Asperula odorata	657
	Asarin	657
	Helen	659
	Helenschwefelsäure	660
	Scharfes Stearopten aus Feigen	661
	Campher, künstlich hervorgebracht	662
	Anime und Dammar	662
II ar≥c.		663
	Jalappenharz Rhodeoretin	664

IIIX

		Seite
	Rhodeoretinsäure	666
	Jalappa-Betabarz	669
	Hara aus Ipomoea orizabensis	670
	Resina Calophylli	671
	Harze in der Rhabarberwurzel	673
	Rhabarber-Gammaharz. Aporetin	673
	Rhabarber-Betaharz. Phaeoretin	674
	Rhabarber-Alphaharz. Erythroretin	675
Parbstoffe.	Chrysophansäure	678
	Purree. Jaune indien	679
	Purron	686
	Phlobaphen, ein Farbstoff in verschiedenen Baumrinden	
	Blattgrün	692
	Indigo. Metamorphosen-Producte davon	693
	Polindenoxyd	694
	Rubindensäure	
		695
	Chlorrubindensäure. Acide chlorisamique	697
	Chlorrubindenamid. Chlorisamid	699
	Bichlorisamid	700
	Rubindensäure mit Brom. Indelibrome	700
	Metamorphosen-Producte von Ammoniak mit Indenoxyd	
	Isatimid	701
	Isatilime	702
	Amisatime	704
-	Carmindine bibromée	704
	Athamantin	705
lithe Körper		708
eus Pflanzen.		710
	Limonin	713
	Asparagin	714
	Krystallisirter Körper in Convallaria majalis	716
	Punicia	717
	Geumbitter	718
Producte der		720
Weingährung	Gährungsversuche durch andere Körper als Heie	741
	Untersuchung des bei der Gährung gassörmig Entwi-	
	ckelten	743
	Untersuchung der Weine	744
Atthyl-Ver-	Aethyljodür	746
bindungen.	Aethylbromür)	749
•	Zweifach-schwefelsaures Aethyloxyd	749
	Formyloxyd-schwefelsaures Aethyloxyd	751
	Salpetrigsaures Aethyloxyd	751
	Zweifach-borsaures Aethyloxyd	751
	Kieselsaures Aethyloxyd	753
	Essigsaures Aethyloxyd mit Chlor	757
	Chloroxalsaures Aethyloxyd	760
	Bernsteinsaures Aethyloxyd	761
	Spirylsaures Aethyloxyd	765
	Anilsalpetersaures Aethyloxyd	767

XIV

•	•	Seite
٠,	Milchsaures Aethyloxyd	768
	Buttersaures Aethyloxyd	768
	Aethyloxyd-Sulfacarbenat	769
	Kali-Aethyloxyd-Sulfocarbonat	771
•	Aethyl-Sulfocarbonat	772
Elaylverbin-	Elayljodür	774
dungen.		
Acely lverbin-	Acetyliodür	776
dungen.	• • •	
Amylverbin-	•	
dungen.	•	776
	Amylen	783
	Amylsulfhydrat	785
	Amylbisulfocarbonat	786
Producte der	Milchsäure	787
sauren Gäh-		788
rung.	Lacton	789
rung.	Milchsaure Kalkerde aus Dextrin u. s. w. bereitet	791
	Milchsäure mit den Oxyden des Eisens	792
	Milchsaures Cadmiumoxyd	792
	Buttersäure-Gährung	793
	Buttersäure. Einwirkung von Chlor darauf	794
	·	798
	Butyramid	798
	Butyron	800
	Butyron mit Salpetersäure	803
	Chlorbutyron	803
	Butyral	80 5
Faule Gährung	Danaia kiinulish kamanasharak	807
	Baregin, künstlich hervorgebracht	
	Idrialin, Idryl und Idryloxyd	808
Producte der	Assamar	810
Einwirkung	Methyloxyd-Verbindungen. Spirylsaures Methyloxyd	813
einer höheren	Brom- und Chlorspirylsaures Methyloxyd	817
Temperatur	Chlorspirylsaures Methyloxyd	820
auf organisch	eAnilsalpetersaures Methyloxyd	822
Stoffe.	Spirylsaures Methyloxyd mit fixen alkalischen Basen	824
	Bernsteinsaures Methyloxyd	824
	Naphtalin. Metamorphosenproducte desselben	824
	Destillationsproducte der Chinasäure	827
	Chinon	829
	Farbloses Hydrochinon	831
	Chinhydron. Grünes Hydrochinon	833
	Chlorchinhydron	837
	Schwefelhydrochinon	838
	Bildung des Chloranils	845
	Chlorindoptensäure dabei als Nebenproduct	846
	Chloranilammon	848
	Anisol	853
	Destillationsproducte vom Drachenblut	855
	Dracyl	856

XV

	Dracylsalpetersäure .	Seite 858
	Draconyl	860
Untersuehun-		000
gen von Pflan		
sen oder The	i -	
len davon.	4 1	863
	Asche von Pflanzen	865
	Thierchemie.	
	Elektrische Ströme in den Nerven der Thiere	867
Blut.	Analyse desselben	868
	Ausziehung des Hämatins	869
	Blei im Blut	872
	Fibrin .	872
	Eisenfreies Hämatin	876
	Lymphe	878
	Parenchym der Lange Athmen	878
	Magensaft	879
	Nutrition	· 882 884
	Leber	888
	Galle	889
	Verbrannter Dünger	894
	Knochen	894
	Haare	896
	Harn	896
	Harnsäure	902
Metamorpho-		903
sen-Producte		903
	Zweifach-thionursaures Ammoniumoxyd	905
säure.	Neue Alloxanschweflige Säure Alloxansäure	905
	Blauer Harn	906 906
	Uebergang der Heilmittel in den Harn	906
Milch.	CoperDirap and recomment to den marte	907
	Buttersäure aus Milch	908
Stoffe von	Brüten der Eier	908
Thieren.	Muskeln von einem Alligator. Kreatin	908
	Leberthran des Rochens	909
	Oel aus Seidenwürmern	91 Q
	Harnstein von einer Sanschildkröte	910
	Belugenstein Complete Bill and I	910
	Geruch von Bibergeil	911
	Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen	911
	Meteorstein	911
	Guano	912 912
	Asche von Thierstoffen	912
		213

•	Proceeding
	•
	1000 P 2000
	L'achar
•	to the above the control of the second of th
	en e
	Cöttingen, " T
	Dieterichschen Univ.'- Buchdruske
	1111
	'1 10 ' 1

	41 % % % 24 24
, (A second
•	
••	er in the second of the second
	and the second of the second o
	9 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -
	9 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -

Unorganische Chemie.

Ueber die Natur der Materie hat Faraday *) einige Betrachtungen mitgetheilt. Er erinnert daran, dess die so genannte Atom-Theorie, nach welcher man sich die Materie als aus untheilbaren Atomen bestehend vorstellt, die durch Kräfte in einer bestimmten Entfernung von einander zusammengehalten werden, ohne dass sie sich berühren, eine blosse Hypothese sei, nützlich und fast unentbehrlich wegen der Klarheit, welche unsere Ansichten durch die Anwendung dieser Vorstellung auf die chemische Phänomene erlangen, aber doch nur eine Hypothese, deren geringe Wahrscheinlichkeit er darzulegen sich bemüht. Der Einwurf gegen die Annehmbarkeit dieser Hypothese gründet sich auf Folgendes: die Atom-Theorie betrachtet die Materie als aus kleinen Partikeln bestehend, getrennt durch Zwischenräume von ungleicher Grösse. Was wir als eine feste Materie betrachten, besteht also aus kleinen festen Theilen, getrennt durch deu Raum (the space), sie ist also

Natur der Materie.

[&]quot;) Lond. Edinb. and Dublin Philosophical Magaz. and Journ. of Science. XXIV, 136.

Berselius Jahres-Bericht XXV.

ein Zellgewebe von Raum, dessen Zellen durch die materiellen Atome erfüllt werden. Betrachten wir nun diese Materie im Verhältniss zu dem elektrischen Strom, so sehen wir, dass Gold, Silber, Kupfer und Eisen den elektrischen Strom mit grosser, aber unter sich ungleicher Leichtigkeit durchlassen; der Raum lässt also den elektrischen Strom durch sieh hindarch, weil der Raum das einzige Continuum in der Materie ist und die Atome in seinen Zellen liegen. Wenden wir dann dasselbe auf ein Stück Gummilack an, so finden wir, dass der elektrische Strom nicht hindurch geht. Der Raum lässt also, aus denselben Gründen, den elektrischen Strom nicht durch sich. Wäre nun die atomistische Ansicht richtig, so müsste der Raum den elektrischen Strom in dem einen wie in dem anderen Falle durch sich hindurch lassen. Diese Ansicht kann sich also nicht behaupten, was man auch daraus erkennt, dass Kupfer, welches bei einem bestimmten Raume eine fast gleiche Anzahl von Alomen wie Eisen enthält, den elektrischen Strom 6 "Mal besser leitet als Eisen.

Nach dem auf solche Weise bewirkten Umsturz der Hypothese von Atomen kommt Faraday noch auf andere Schwierigkeiten bei dieser Ansicht, z. B. dass auf einen gleichen Raum von Kalium und von geschmolzenem Kalihydrat oder geschmolzenem Salpeter in dem Hydrat fast 1½ Mal so viele Atome Kalium und ausserdem ungefähr 4½ Mal so viele Atome Sauerstoff und Wasserstoff (die letzteren doppelt) enthalten sind, und dass die Anzahl der Kalium-Atome in dem geschmolzenen Salpeter ungefähr gleich, aber die Anzahl der

Sucrestoff - und Stickstoffatome in dem Salpeter 7 Hal grösser ist, als die von Kalium in dem frien Metalt.

Dass die Atom-Theorie eine Hypothese ist. han nicht bestritten werden, aber sie ist ein Schlasssatz von unzähligen Thatsachen für die unseren Sinnen nicht direct darstellbare Ursache derælben. Ist dieser Schlusssatz unrichtig, so muss es eine andere Ursache geben, welche eben so befriedigend mit der Erfahrung zusammenhängt. Haben wir keine solche gefunden, so müssen wir bei der beharren, welche wir bereits haben. Der von dem elektrischen Strom entnommene Beweis ist in sich selbst nichts. Ehe irgend ein Schluss daraus gezogen werden kann, müssen wir wissen, worin der elektrische Strom besteht. Ist er ein unwägbares Fluidum, welches durch den Zwischenraum der Materie hindurchfliesst, oder ist er eine Auswechselung der entgegengesetzten and - E zwischen materiellen Theilen, eine Auswechselung, welche auf Entfernung stattfinden bann und nicht der unmittelbaren Berührung behrf? Dass das Erstere schwerlich bewiesen werden kann, ist leicht einzusehen; wenn aber das Letztere grössere Wahrscheinlichkeit für sich hat, n liegt ja offenbar das Verbaltniss zu dem elektrischen Strom in der Natur der materiellen Atome, and der Gegenbeweis stimmt vollkommen mit der Ansicht überein, die er über den Haufen werfen sollte. Was im Uebrigen das Wunderbare in der Verstellung betrifft, dass bei gleichem Raum in chemischen Verbindungen eine größere Anzahl materieller Atome enthalten sei, als in den festen Grundstoffen, so vergessen viele von denen, welche hierüber ihre Ansichten äussern, dass in den letzteren nur eine, und eine schwächere Kraft wirkt, nämlich die Zusammenhangskraft (Cohaesionskraft), während in den ersteren zunächst die Vereinigungskraft die Atome der ungleichen Grundstoffe vereinigt, wahrscheinlich ohne Abstand, und nachher die Zusammenhangskraft die zusammengesetzten Atome mit Abstand.

Einfache Körper.

Ueber die Natur der Grundstoffe als einfache Körper oder Elemente sind mehrere Speculationen mitgetheilt worden. Low ') hat in einer eignen Arbeit: An inquiry into the Nature of simple bodies of chemistry, zu zeigen gesucht, dass die Körper, welche wir einfache nennen, unmöglich die Elemente der Natur sein können; er betrachtet sie nur als unzersetzte, und mit Vortheil für seine Ansichten führt er z. B. die Aehnlichkeit zwischen Ammonium (NH4) und den alkalischen Metallen, so wie die zwischen Cyan und den einfachen Salzbildern an. Bei den Betrachtungen darüber, welche von ihnen die Elemente für die übrigen sein können, findet er es wahrscheinlich, dass dies Kohlenstoff und Wasserstoff sein können, weil deren Atomgewichte die niedrigsten sind. Sauerstoff ist also = H2C, Stickstoff = H2C2, Phosphor = H⁵C², Schwefel = H⁴C², Selen = H¹⁵C⁴, Tellur = H16C8, u.s. w. In ungeführ demselben Sinne äussert sich Wilson") in Bezug auf Brown's, Knox's und Rigg's Versuche um zu beweisen, dass Stickstoff, Kohlenstoff und Kie-

^{&#}x27;) Edinb. new phil. Journ. XXXVII, 107. Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXIV, 296.

[&]quot;) Das. p. 1.

sel susammengesetzt seien. Ich gehe nicht weiter in die hierüber dargelegten Ansichten ein, deren Abenteuerlichkeit der Verfasser ausserdem selbst erkennt. Erst dann wenn einmal einer von den Körpern welche wir jetzt als Grundstoffe betrachten, entschieden und sicher in andere getheilt wird, ist die richtige Zeit da, diese Frage in eine ernstlichere Ueberlegung zu ziehen.

Graham') hat seine Versuche über die Wärme-Entwickelung durch chemische Vereinigung (Jah- Entwickelung resb. 1845, S. 14) fortgesetzt und in dieser Un-durch chemitersuchung die Wärme-Entwickelung von Kali mit sche Vereinieinigen Säuren bestimmt. Die Versuche wurden in derselben Art ausgeführt, welche im vorigen Jahresberichte mitgetheilt worden ist, und auch mit denselben Apparaten. Aber die Wasserquantität wurde nun von 1000 auf 1544 Gran vermehrt, und die angewandten Quantitäten von Kali und Säure auf diese Wassermenge entsprachen der Hilfte von dem Atomgewicht des Körpers in Granen; so z. B. ist das Atomgewicht der Salpetersäure =667, und hiervon wurde die halbe Anzahl von Granen angewandt. Das Wasser wurde zwischen der Saure und dem Kali getheilt; beiden Flüssigkeiten wurde von der Vermischung einerlei Temperatur gegeben, und von dem Kali war stets ein geringer Ueberschuss abgewogen. Die Temperater der Flüssigkeit wurde sogleich nach der Vermischung bestimmt ..

Auf diese Weise ergab es sich, dass, wenn die Quantitäten von Kali, Säure und Wasser in der Rechaung verdoppelt wurden, um den ganzen

Wärme. gung.

^{&#}x27;) Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXIV, 1.

Atomgewichten zu ensprechen, 4 Atom Kalihydrat mit folgenden wasserhaltigen Säuren eine Quantität Wärme entwickelt, welche hier in Fahrenheit'schen Graden gegeben ist:

Mit	Schwefelsä	ure		•	•	•	•	11º,38	Fahr.
. >>	vorher gese	chmo	zei	nen	k	$\ddot{\mathbf{S}^2}$		120,38	
,,,	Salpetersäu								
,,	Salzsäure		•	•		•		100,50	
,,	Essigsäure	•	•	•	٠.			100,34	
,,	Oxalsäure		•		•	•	•	10º,48	. •
,,	ĶĊ².			•				120,40	
,,	ŔĊ+ .		•	•		•		10°,40	für jedes der
,,	Κ̈С̈́².							60,70	drei freien
,,	1 Atom A	rsenil	(Sä	ure				90,22	Oxalsäure-Atome.
,,	1 Atom K	+ Ä	: £8.					80,10	•
,,	1 Atom Pl	hosph	ore	äuı	re	•		100,00	•
,,	Atom Pl	hosph	ors	äuı	re	•		90,00	
,,	ŘČc².				•			80,96	

Es ist hierbei bemerkenswerth, dass diese Anzahl von Thermometergraden einander so nahe kommen; sie stimmen im Uchrigen mit denen nach Andrew's Versuchen im Jahresberichte 1843, S. 22, angeführten überein; aber diese Säuren waren alle wasserhaltige, und da sich die Säure nach der Vermischung mit Wasser vermuthlich mit noch mehreren Wasseratomen vereinigt hat, deren Wärme-Entwickelung verschwand, ehe die zur Vermischung bestimmten Flüssigkeiten einerlei Temperatur annehmen konnten, so drücken diese Zahlen nur das empirische Versuchs-Resultat aus, worin noch Vieles fehlt, um einen Begriff über die relative Wärme-Entwickelung von wasserfreiem Kali mit wasserfreier

Säure geben zu können, und worin, wie auch Graham bemerkt, noch die Bestimmung der Veränderung in der specifischen Wärme mangelt, welche die Flüssigkeit durch die Vermischung erleidet.

Graham fand, dass das Resultat, wenn der Versuch bei ungleichen Temperaturen augestellt warde, nicht ganz gleich aussiel. Der Versuch mit Salpetersäure gab, bei 60° Fahr. angestellt, die oben angegebene Zahl, aber bei 40° wurde auf 10°,38 erhalten. Diese Verschiedenheit zeigte sich auch bei anderen Säuren. Bemerkenswerth ist die größere Wärme-Bntwickelung mit zweisch-schwefelsaurem nud oxalsaurem Kali, die sich aber doch durch das Binden von Wasser erklärt.

Beim Vermischen solcher Salze, welche Doppelsalze bilden, wurde keine Wärme-Entwickelung bemerkt. Von Quecksilberchlorid und Chlorammonium entstand ein Bruch von 1 Grade, welcher wohl dem Binden von 1 Atom Wasser in Gestalt von Krystallwasser zugerechnet werden könnte. Krystallisirte sehwefelsaure Thonerde und schwefelsaures Kali entwickeln keine Wärme, wenn sie zusammen aufgelöst werden und Alaun bilden.

Graham hat noch andere Versuche von Temperatur-Veränderungen binzugefügt. So fand er z. B. bei der Bildung von arseniksaurem Kali in ihren 3 Sättigungsgraden von 1 Aequivalent Säure mit 1, 2 und 3 Atomen Kali, dass

1 Aequivalent Arseniksäur	1 Aequivalent Phosphorsäure	
mit 1 At. Kali 400,20	100,00	
2 ,, Kali 80,10	80,08	
3 ,, Kali 50,88	70,54	
bervorbrachten.	•	

Ein Atomgewicht Salpeter, berechnet nach den

vorhin angeführten Grundlagen, brachte bei 62° Fahr. eine Erniedrigung der Temperatur von 5°,72 und bei 46° von 5°,94 hervor, was ungefähr eine für jeden Grad, um welchen die Temperatur niedriger wurde, mit 0°,26 zunehmende Erniedrigung der Temperatur ausmacht.

Wenn in derselben Wasserquantität steigende Atomgewichte von Salpeter nach einander aufgelöst wurden, so erniedrigte sich die Temperatur für jedes hinzugefügte Atom in folgendem Verhältnisse:

durch das erste Atom . . . um 50,72 Fabr.

,, ,, zweite Atom . . ,, 5°,28
,, ,, dritte Atom . . . ,, 4°,94
,, ,, vierte Atom . . . ,, 4°,60
,, ,, fünste Atom . . . ,, 4°,28
,, ,, sechste Atom . . ,, 3°,82

Daraus folgt also, dass der Wärme-Verlust grösser wird, wenn sich die Wasserquantität vergrössert. Hiermit übereinstimmend fand er auch, dass sich, wenn die nun fast gesättigte Lösung mit noch 1544 Gran Wasser von gleicher Temperatur vermischt wurde, der Wärmegrad des Gemisches um 10,28, und, wenn noch eine ähnliche Quantität Wasser zugesetzt wurde, um 0,38 erniedrigte.

Salpetersaures Ammoniumoxyd erniedrigte die Temperatur unter ähnlichen Verhältnissen, aber auf die angegebene Wasserquantität zu 2 Atomgewichten jedes Mal angewandt.

Das	erste	und	zweit	В		um	80,34
	3	"	4	•	•	,,	70,52
	5	"	6	•	•	"	6 °,8 5
	7	,,	8	•		,,	60,28
	9	,,	10	•	•	,,	5°,85
	11	••	12			••	50,47

13	und	14	•		um	50,16
15)	16	•	•	,,	40,92
<u> 1</u> 7	"	18			,,	40,62
19	"	20			>>	40,35
21	"	22	•		22	40,43
23	"	24			72	40,03
25	77	26			,,	30,67
27	"	28	•		"	30,56
29	29	30			"	30,33
31	22	32	•		22	30,23
33	22	34			22	30,43
35	"	3 6			"	20,95.

Anch diese Lösung erniedrigte die Temperater durch erneuerte Verdünnungen mit Wasser von gleicher Temperatur.

Er fand ferner bestätigt, was wir lange vorher wasten, dass ein Gemenge von Säure mit den Lösungswasser die Temperatur noch mehr ab Wasser allein erniedrigt. Dagegen trägt Salznier wenig bemerkbar zur Erniedrigung der Tempentar beim Auflösen der alkalischen Chlorüre bei.

Wasserfreies essigsaures und kohlensaures Kali châten die Temperatur um 20,45 bis 20,46.

Fatiscirte Oxalsäure erniedrigte die Temperaturam 1°,00; durch krystallisirte Oxalsäure wurde in um 3°,05 erniedrigt. Die erstere, hatte also Wieme entwickelt, welche die Temperatur der Löung um 2°,05 erhöhte.

Neutrales oxalsaures Kali mit Krystallwasser, IC+H senkte die Temperatur um 20,66. Wasverfreies um 10,58. Die Vereinigung mit Krystallvester hatte also die Temperatur um 40,08 erbibt, was fast genau die Hälfte von dem ist, was

sich entwickelte, wenn HE aufgelöst wurde und in H3E überging, so dass die Wärme beim Binden von 1 Atom Wasser in beiden Fällen ungefähr gleich ist. Beim Auflösen von oxalsaurem Kali in Wasser, welches Oxalsäure enthielt, wurde nicht bemerkbar weniger Wärme absorbirt, als in reinem Wasser, so dass die Vereinigung des neutralen Salzes mit Säure zu Bioxalat nicht mit Wärme-Entwickelung begleitet zu sein scheint.

Folgende Verbindungen scheinen bei ihrer Lösung in Wasser Wärme in unter sich bestimmten Verhältnissen gebunden zu haben:

	erniedrigte	die Temperatur um	Verhältniss.
Krystallisirtes	ĸĊ	20,68	6
,,	ĦÜ	30,05	7
,,	ŘȲ	60,60	15
,,	ĶĘ⁴	100,93	25

Als Nachtrag zu seinen in den Jahresberichten 1843, S. 22 und 1845, S. 22, angeführten Versuchen gibt Andrews') an, dass "die Entwickelung von Wärme bei der Reduction irgend eines Metalls aus neutralen Auflösungen durch ein und dasselbe andere Metall stets gleich sei." Er bemerkt jedoch, "dass die Wärme-Entwickelung, wenn eine Veränderung bei irgend einem Metall stattfinde, dadurch verändert werde." Am meisten von allen trägt der elektrische Strom zu einer grösseren Wärme-Entwickelung bei, welcher durch die Berührung zwischen dem gefällten und dem fällenden Metall entsteht. Aber dies kann durch

^{&#}x27;) Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXV, 93.

richtige Vorkehrungen grösstentheils so vermieden werden, dass der Fehler nicht bemerkbar wird.

Abria ') hat die Wärme-Entwickelung beim Vermischen der Schweselsäure mit einer verschiedenen Anzahl von Wasseratomen einer neuen Untersuchung unterworsen, welche mit vieler Gemuigkeit und Sorgsalt ausgesührt worden zu sein scheint, aber deren nähere Einzelheiten hier zu beschreiben zu weitläusig werden würde. Ich habe in den vorhergehenden Jahresberichten die Resultate der Versuche von Hess und von Graham über diesen Gegenstand mitgetheilt, und ich will hier deren Schlussresultate mit denen von Abria in Rücksicht aus die relative Wärmequantität zusammenstellen.

Hess. Graham. Abria.

Das erste Wasseratom, welches	
sich mit 1 Atom wasserfreier	
Säure vereinigt entwickelt	8
Dec amaita Wassandom	•

2	äure ve	reinigt entwi	cke	lt	8	_	1
		Wasseratom			2	2	1/3
,,	dritte	,,		•	1	² / ₃	1/6
"	vierle	"			1)		1/12
"	fünfte	"	•	•	1	4/3	1/16
"	sechste	; ,,	•	•	4)		1/24

Es versteht sich, dass die hier ausgesetzten Zahlen nur das Verhältniss zu der nächstfolgenden, nicht aber absolute Quantitäten ausdrücken, so dass 8 in der ersten Reihe und 1 in der letzten nicht bedeutet, dass Hess die Wärme-Entwickelung 8 Mal grösser als Abria gefunden hätte. Aber er hat doch gefunden, dass das erste Atom Wasser, welches sich mit 1 Atom wasserfreier

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 167.

Schwefelsäure vereinigt, 4 Mal so viel Wärme entwickelt, wie das nachher hinzukommendezweite, während dagegen Abria das Verhältniss == 3 : 1 gefunden hat.

Folgende Uebersicht weist die Uebereinstimmung zwischen den directen und den berechneten Resultaten von Abria's Versuchen aus:

1 Gramm Schwefel- Relative Grösse der Wärme-Entwickelung bei der Vereinigungsaure, HS, mit

1	Atom	Wasser	Gefunden 64,25	Berechnet 64,25	Unterschied.
2	12	22	94,69	96,37	1/57
3	"	"	113,06	112,34	1/156
4	,,	"	124,43	124,36	1/1776
5	,,	,,	131,66	132,36	¹ /188

welche Unterschiede sämmtlich nur als unvermeidliche Beobachtungsfehler angesehen werden können.

Thermometer für niedrige Wärmegrade. Kryometer.

Pleischl') bat die Anwendung des Schwefelkohlenstoffs zu Thermometern, mit denen hohe Pleischl's Grade von Kälte gemessen werden sollen, vorgeschlagen, anstatt des Alkohols, welcher bei -1000 dick und zähe wird. Er vermischt den Schwefelkohlenstoff mit sehr wenig Jod, wodurch er eine violette Farbe bekommt und dann leichter sichtbar wird in dem Thermometerrohr. Ein solches Thermometer neunt er Kryometer (von xovoc, Kälte), und er hat gefunden, dass die Ausdehnung und Zusammenziehung des Schweselkohlenstoffs durch ungleiche Temperaturen denen des Quecksilbers so nahe kommen, dass die beobachteten geringen Abweichungen in die Grenzen der Beobachtungsfehler fallen. Der Schweselkohlenstoff erstarrt weder in niedriger Temperatur, noch

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXIII, 115.

undicht er sich darin, und man kann also mit desen lastrument direct die hohen Kältegrade nam, welche durch feste Kohlensäure und reim werfreien Aether bewirkt werden.

Bestigny ') hat den Schluss seiner Unter- Das Leidenndagen über das Leidenfrost'sche PhänoPhänomen. munitgetheilt, von denen der Aufaug im vorlegelenden Jahresberichte, S. 25, angeführt wele. Er sucht hier mit einer Menge interesmer und sprechender Versuche darzulegen, dass & Explosionen von Dampfkesseln, welche häustattinden, nachdem bei einer befürchteten Ederhitzung des Dampskessels das Ventil geöffat werden ist, davon herrühren, dass das Wasw bei + 171° seine Berührung mit dem Kessel wiet und in den sogenannten sphäroidischen Land übergeht, wobei die Pression des Dampfs minnt. Ist aber dann das Ventil geöffnet wor-🖦 seakt sich die Temperatur bald auf + 1420 de die Temperatur, in welcher die Berührung colgt, we sich dann in demselben Augenblick 🖦 selche Masse von Wassergas bildet, dass Lessel gesprengt wird. Von den vielen Vermien, welche er zur Unterstützung dieser Anik angestellt hat, mag der folgende angeführt Wiles.

Ma verfertigt sich aus einem Metall, z. B. Eien, einen kleinen birnförmigen Kessel, erin über einer Spirituslampe bis fast zum Men, tropst einige Grammen Wasser hinein wireschliesst ihn mit einem passenden Stöpsel, welchen ein an beiden Enden offenes feines

[&]quot;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 16.

Glasrohr geht. Aus diesem Rohr to geringe Quantität Wasserdampf aus, man dann die Lampe aus, so wird bald darauf mit Gewalt berausgetrieben Zeit nachber der Stöpsel mit einem st herausgeworfen. Hat man den Appar richtet, dass ein wenig Wasser hit werden kann, welches die Abkühlu bewirkt, so geschieht dies um so viel

Tension des Wassergases. Magnus ') hat die Tension des W. — 6°,61 bis + 104°,68 untersucht. Itreffliche Untersuchung fällt ganz in die Physik, gleichwohl erlaube ich mir nach den Versuchen berechneten Spand die Temperaturen, welche in dem Luftk kommen, auszuziehen, weil sie bei hyschen Beobachtungen auwendbar sind.

Tempe- ratur.	Spann- kräfte in Milli- metern.	Tempe- ratur.	Spann- kräfte.	Tempe-	Spann- kräfte.	Tempe- ratur.
- 20°	0,916	- 6º	2,886	+ 80	7,967	+ 220
19°	0,999	5º	3,115	. 90	8,925	23°
18º	1,089	40	3,361	10°	9,126	210
17º	1,186	30	3,624	110	9,751	25°
16º	1,290	20	3,905	12°	10,421	26°
15°	1,403	10	4,205	13°	11,130	270
140	1,525	00	4,525	140	11,882	280
130	1,655	+ 1º	4,867	15°	12,677	290
/ 120	1,796	20	5,231	16°	13,519	30°
110	1,947	30	5,619	170	14,409	310
10°	2,109	40	5,032	180	15,351	320
_go	2,284	50	6,471	19°	16,345	330
80	2,471	6	6,939	20°	17,396	310
70	2,671	7	7,486	210	18,505	350

^{*)} Poggend. Ann. LXI, 222.

inliche Versuche sind auch von Regnault") Ilt worden. Seine Zahlen kommen den chenden nabe, aber sie stimmen nicht lamit überein.

Beequerel **) hat durch sehr schöne Ver- Elektrieität. die Faraday'sche Entdeckung bestätigt, Aequivalente. erselbe elektrische Strom, welcher durch e Körper der Reibe nach bindurchgeht, und zersetzt, in allen entsprechende Aequivaon einander trennt. Faraday's Angahe, af diese Weise nur solche binäre Körper. zersetzt werden können, welche aus 1 Atom den Element bestehen, hat er nicht bestäfinden. Der elektrische Strom, welcher mivalent Wasser in O und in 2H zersetzt. at Kupferchlorid in 2Cl und in Cu, und beblorür in 2Cl und in 2Cu. Die Dopme spielen dabei dieselbe Rolle, wie das Das Wasserstoffsaperoxyd wird in pi in 2H zersetzt , die also das Aequivawelhen ausmachen. Solche Chloride, die Momen Radical und 3 Aequivalenten Chlor 🖢, werden , wenn der Strom stark ist , in indent Chilor und in 2R El zersetzt. e, so wird auch das letztere zersetzt. de Quantitative wird dana schwieriger zu Sauerstoffsalze werden auf gleileiie, wie Haloidsalze zersetzt', wenn m und der Saucrstoff der Base als 1 Acut ton einem einfachen Salzbilder hetrich-

Elektrische

Comples rend. T. XVIII, 537.

[&]quot;) Am. de Ch. et de Phys. XI, 162. 257.

Inzwischen bleibt hier noch sehr Viel zu untersuchen übrig, ehe specielle Gesetze aufgestellt werden können. So fand Becquerel z. B., dass eine warme Lösung von Ph2# zwei Atome. und Ph7 N2 drei Atome Blei auf jedes Atom Säure gab. Die basischen Bleisalze der Essigsäure dagegen geben bei jedem Ueberschuss an Base nur 1 Atom Blei. Weiter unten werden wir fernere Beweise sehen, dass die so lange vernachlässigte Elektrolyse in kurzer Zeit allgemeiner angewandt werden muss, wodurch dann wohl eine hinreichende Erfahrung gewonnen werden wird, um klarer einzusehen, was jetzt noch nicht deutlich verstanden wird, und um die bei der jetzigen beschränkten Erfahrung zu früh gezogenen Schlüsse welche die Gesetze für diese Zersetzungen betreffen, zu berichtigen.

Daniell') hat in Gesellschaft mit Miller seine Versuche über denselben Gegenstand fortgesetzt, welche zu einem ähnlichen Resultat fob. ren. So fanden sie z. B., dass Kaliumeisencyanür so getheilt wird, dass sich Eisenoxydul am negativen und Kaliumeisencyanid am positiven Leiter absetzt. Aus den verschiedenen Modificationen der Phosphorsäure erhielten sie nach dem Sättigen mit Alkali die Phosphorsäure am + Leiter in unveränderter Modification. Aus arsenigsaurem Alkali wurde Sauerstoffgas am + Leiter abgeschieden. zum - Leiter ging Alkali und Arsenik fiel überall in der Flüssigkeit nieder (vermuthlich jedoch als braunes, festes Arsenikwasserstoff), aber es wurde kein Wasserstoffgas entwickelt. In Betreff

^{*)} Lond. and Ed. Phil. Mag. XXV, 175, 246.

der näheren Einzelheiten muss ich auf die Abhandlung verweisen.

Connel') hat neue Versuche angestellt zur Darlegung der Richtigkeit seiner schon lange vertheidigten Ansicht, dass das Reductions-Phänomen in der Elektrolyse eine Folge der Zersetzung des Wassers und der reducirenden Krast des Wasserstoffs in Statu nascenti sei. Es ist sonderbar, dass man, wenn man findet, dass Kalium durch einen sehr geringen elektrischen Strom reducirt werden kann, wenn Quecksilber der negative Leiter ist, nicht auch sogleich einsieht, dass die EE, wenn dadurch direct dieses Metall reducirt werden kann, auch wohl Oxyde von einer weniger sesten Zusammensetzung redaciren können.

Gassiot **) hat einen hydroelektrischen Apparat Hydroelektrizusammengesetzt, worin die Flüssigkeit reines desche Säule mit stillirtes Wasser ist. Er besteht aus 3520 Paaren, welche von Zink und Kupfereylindern ausgemacht werden, und wovon jedes Paar in sein Glasgefüss gestellt ist, welches ausserdem mit Lackfirniss wohl überzogen und auf einer nicht leitenden Unterlage von ebenfalls gefinisstem Glas ruht. Er ist auf 40 Börten von Eichenholz aufgestellt, welche ebenfalls stark lakirt sind, und wovon jedes 80 Paar trägt. Jedes Bort steht auf einer lakirten Platte von Spiegelglas. Alles dieses bezweckt die vollkommene leolirung des elektrischen Apparats.

Reines Wasser ist fast genau ein Nichtleiter

[&]quot;) Lond. and Ed. Phil. Mag. XXIV, 161.

[&]quot;) Das. XXIV, 460.

Berzelius Jahres - Bericht XXV.

für die Elektrieität, in Folge dessen dieser Apparat in dieselbe Klasse gehört, wie die trocknen Säulen, und dadurch bekommt er eine bedeutende elektrische Tension an den Polenden, welche nach völliger Entladung eine gewisse Zeit bedürfen, nm sich wieder zu erhöhen.

Gassiot gibt darüber an, dass jedes besondere Paar für sich eine elektrische Tension besitzt, die von einem guten Elektrometer angegeben wird, und dass diese Tension bei einer so grossen Anzahl von zusammengestellten Paaren so hoch steigt, dass die Entladung mit einem Funken geschieht, in sichtbarer Entfernung zwischen den Polenden. Diese Tension ist unabhängig von jeder Art bemerkbarer chemischer oder dynamischer Wirkung. Werden die Polenden bis auf einem bestimmten geringen Abstand einander genähert, so dass die Entladung mit Funken geschehen kann, welche auf einander folgen, und bat man einen elektromagnetischen Multiplicator in der Leitung angebracht, so weicht die Magnetnadel darin für jeden Funken ab. Die chemischen zersetzenden Wirkungen bei der Entladung dieser Säule durch Lösungen sind sehr schwach, aber im Uebrigen denen gewöhnlicher hydroelektrischer Ströme völlig gleich.

Lichtentwickeelektrischen Entladung.

Ueber die Licht-Entwickelung bei der Entlalung bei der dang zwischen den Kohlenspitzen der Bunsenschen Säulen sind von Fizeau und Foucault") interessante Untersuchungen angestellt worden. Wiewohl diese in das Bereich der eigentlichen Physik gehören, so will ich doch einige Resul-

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 370.

tite inführen, ohne in eine Prüsung des photometrischen Verfahrens einzugehen.

46 Bunsen'sche Paare gaben eine Lichtentwickelung, deren relative Stärke zu der der folgenden sie ausdrücken mit .

80 ähnliche Paare gaben

138 gleich grosse Paare, verbunden mit 46 Paaren von dreidoppelter Ober-

fläche gaben Das Licht von der Knallgasslamme auf einen Cylinder von Kalk verbielt sich in der Stärke zum Sonnenlicht, wie 6,85 zu 1000, oder = 1:146

von 46 Bunsen'schen Paaren = 1:56 von 46 Paaren mit dreidoppelter

Oberfläche = 1:34,46.Das Licht wurde zwischen Cylindern entwickelt, verfertigt aus Coaks auf dieselbe Weise wie die Kohlencylinder für den Bunsen'schen Man kann nicht den Versuch in Glas Apparat. anstellen, weil Kohlentheile abgestossen werden, die sich an dem Glase befestigen und dieses trübe mehen. Er muss in offener Lust angestellt werden. Holzkohle verbrennt dabei zu rasek. Fortwährend springen Kohlentheile von dem + Pole meh dem - Pole über, und die an diesen abgesetzten baben die Farbe und Eigenschaften des Graphits. Zwischen Metallkegeln erhält man denselben Lichtbogen, aber stets gefärbt, selbst zwischen Platin. Ist der + Pol Silber und der -Roble, so destillirt Silber nach der letzteren über, und nachher kann der Abstand verlängert werden, ohne dass der Lichtbogen unterbrochen wird, welcher unaussprechlich schön und beständig ist. Wird dem Strom die entgegengesetzte Richtung

gegeben, so dass das Silber negativ wird, so bekommt man zwaranfangs den Bogen, aber bald darauf sehmilzt das Silber und dann wird der Lichtbogen unterbrochen. Nachber ist es schwierig,
ibn durch Näherung der Leiter in den Gang zu
bringen, und der dann entstehende Bogen vibrirt
mit einem eigenthümlichen Laut. Wenn Wasser
mit einem Apparate von 80 Paaren und feinen
Platindrähten zersetzt wurde, so erhitzten sich
die Drähte ohne rothglühend zu werden, aber
die Gase, welche sich auf ihnen entwickelten
und sie umgaben, wurden leuchtend.

Bunsen ') gibt an, dass der Bogen zwischen Kupferkegeln blau ist, und dass er, wenn man ibn mittelst eines Tubus durch ein Prisma betrachtet, die Frauenhofer'schen Linien auf eine prachtvolle Weise zeigt. Bei Anwendung anderer Metalle zeigen sich diese Linien sehr verschieden, in einer bewunderungswürdigen Mannigfaltigkeit. Das mittelst einer Camera obscura auf eine weisse Wand projicirte Bild des Bogens gestattet die genaueste Beobachtung dessen, was in diesem Fall vorgeht. Die Oberfläche der Kohle siedet, vermuthlich von geschmolzener Asche. Während der negative Pol allmälig durch überspringende Kohlentheile regelmässig anwächst, wird nur dann und wann eine grössere Kohlenmasse von der negativen zu der positiven Kohlenspitze zurückgeschleudert. - Diesen Rückgang der Kohle vom - zum + Leiter hat auch Zantedeschi **) beobachtet. Auch Casselmann ") hat die Phä-

^{&#}x27;) Ösversigt af K. V. Akad. Förbandl. 1844. p. 144.

[&]quot;) Am angef. O.

[&]quot;") Poggend. Ann. LXIII, 283.

somene beschrieben, welche in den angeführten Lichtbogen stattfinden.

Ueber die Möglichkeit des völligen Trocknens der Gase sind von Favre ") Versuehe angestellt worden. Er hat gefunden, dass die nach der von Dumas eingeführten Weise über concentrite Schweselsäure oder über geschmolzenes Kalihydrat geleiteten Gase kein Wassergas enthalten, welches durch Vermehrung des Gewichts der in einem Rohr enthaltenen wasserfreien Phosphorsaure entdeckt werden könnte. Mit Chlorcalcium hat er keine Versuche angestellt.

Gase. Trocknen derselben.

Natterer **) hat die Erfindung gemacht, Condensation des man den Kolben einer gewöhnlichen Windbuchse ohne Gefahr zur Condensirung von Gasen anwenden kann, weil er aus Eisen geschmiedet und darauf berechnet worden ist, einen höheren Druck von Innen aushalten zu können, als bei diesen Versuchen erforderlich wird. Bei + 250 warde Kohlensäure zu einem Liquidum mit einem Druck von 50 bis 60 Atmosphären condensirt. Wenn der Kolben in Eis eingesetzt wurde, so geschah dies bei 36 Atmosphären. Die flüssige Kohlensäure nimmt nach Natterer 1/400 vom Volum des Gases ein, und sie lässt sich dann leicht herauslassen zum Erstarren in Gestalt von Schnee. Durch 4000 Stösse mit der Druckpumpe, welche so gestellt worden war, dass sie bei jedem Pumpenzuge Kohlensäuregas einsog, wurde 1 Liter flüssiger Kohlensäure erhalten. man das Kohlensäuregas aus kohlensaurem Natron

^{*)} Ann. de Ch et de Phys. XII. 223.

^{**)} Poggend. Ann. LXII, 132. L'Instit. 569. p. 391.

mit Schweselsäure bereitet, was am bequemsten, aber nicht am wohlseilsten ist, so belausen sich dennoch die Kosten von so vieler flüssiger Kohlensäure, dass man damit 10 bis 15 Pfund Queeksilber zum Erstarren bringen kann, nicht auf mehr als auf ½ Conv. Thaler. Kohlenoxydgas wird nicht bei 150 Atmosphären Druck condensirt. Der Mechanicus Edw. Kraft in Wien verfertigt diese Condensations-Apparate für 140 Gulden Conv. M. Auf diese Weise bat er durch einen ähnlichen Druck auch Stickoxydul (s. weiter unten diesen Artikel) condensirt.

Faraday') hat in dieser Beziehung ausführlichere Versuche angestellt. Er hat gleichzeitig Compression und den hohen Kältegrad angewandt, welcher durch ein Gemisch von Aether und fester Kohlensäure unter dem Recipienten der Luftpumpe hervorgebracht wird. Die Resultate dieser Versuche, welche später noch beschrieben werden sollen, sind folgende:

Elaylgas (ölbildendes Gas) condensirt sich zu einem klaren farblosen Liquidum, welches nicht erstarrt, und welches Oele, Harze und bituminöse Stoffe auflöst.

Reine Jodwasserstoffsäure wird zuerst flüssig und darauf erstarrt sie zu einer klaren, farblosen, durchsichtigen Masse, welche Risse bekommt und wie Eis aussieht.

Bromwasserstoffsäure wird ebenfalls sest, farblos und durchsichtig.

Chlorwasserstoffsäure wird schon durch einen

^{&#}x27;) Chemical Gazette, No 55, p. 56.

Atmosphären - Druck flüssig, aber sie kann nicht zum Erstarren gebracht werden.

Rieselsuperfluorid wird bei dem höchsten Kälternde flüssig. Das flüssige Superfluorid ist wasserklar und leichtflüssig wie Aether. Einmal condensirt bat es nachher eine Tension von nur 9 Atmosphären.

Bersuperfluorid und Phosphorwasserstoff geben keine Merkmahle von Condensation.

Wasserstoffsulfid wird fest und bildet dann eine krystallinische, farblose, durchsichtige, dem Campher oder salpetersauren Ammoniumoxyd ähnlich aussehende Masse.

Die Kohlensäure erstarrt so vollkommen farblee und durchsichtig, dass das Rohr wie leer aussieht. In diesem Zustande übt die Säure eine Pression von 6 Atmosphären aus.

Chleraxyd schiesst in orangerothen, spröden Erystallen an.

Stickexydul erstarrt durchsiehtig und krystallinisch, und übt in diesem Zustande nicht völlig
einen Atmosphären-Druck aus. In flüssiger Form,
so wie es durch blosse Pression erhalten wird,
verdanstet es rasch, aber es kühlt sich dadurch
so sehr ab, dass es erstarrt, wiewohl es sich dabei weit unter die Temperatur erkältet, welche
feste Kohlensäure und Aether hervorbringen. Setzt
mas das offene Rohr, welches flüssiges Stickoxydal enthält, in 'dieses Gemenge, so geräth das
Stickoxydul sogleich in heftiges Sieden. Faraday beabsichtigt daher die Kälte, welche flüssiges Stickoxydul hervorbringt, zugleich mit starken Druck auf Sauerstoffgas, Wasserstoffgas und
Stickgas anzuwenden.

Ammoniakgas wird erst flüssig und darauf erstarrt es zu weissen Krystallen, welche schwerer als das Liquidum sind, in der Luft schwach riechen und eine geringe Tension haben.

Arsenikwasserstoff und Stickoxyd haben sich noch nicht condensiren lassen.

Alkohol, Terpenthinöl, Camphén und Kautschen verdicken sich, aber sie erstarren nicht.

Zusammender chemischen und dem spedepunkt derselben.

H. Kopp ') hat einen höchst wichtigen Verhang zwischen such mitgetheilt, um den Zusammenhang zwi-Constitution schen der chemischen Constitution verschiedener der Körper flüssiger Körper und einiger ihrer physischen Bicisschen Ge- genschasten, insbesondere dem specisischen Gewicht und Sie- wicht und dem Siedepunkte, nachzuweisen. Schon in mehreren der vorhergehenden Jahresb., besonders 1844, S. 1, habe ich Versuche von ihm über diesen Gegenstand mitgetheilt, die nun in dieser Abhandlung noch weiter entwickelt worden sind. wiewohl er selbst das Ganze nur als einen Anfang in diesem Gebiete der Forschung betrachtet, dessen Ergründung aber, wie sich wohl voraussagen lässt, durch Geduld und Ausdauer glücken wird. Indem ich die Resultate, welche bier grösstentheils aus den Versuchen Anderer über die specifischen Gewichte und Siedepunkte gesammelt worden sind, und deren Abweichungen von dem Resultate des Princips, welches er gesucht und angewandt hat, mit den variirenden Resultaten vergleiche, welche die Versuche über die bestimmten Proportionen im Aufange der Forschung nach diesen darboten, wo Berechnungen nach den für jene Zeit guten Analysen verschiedener Chemiker gemacht wurden,

^{&#}x27;) Ann. der Ch. u. Pharm. L, 71.

so zeigt sich eine grosse Achnlichkeit in der Unvichebeit, in wie weit der angewandte Grundsatz die empirischen Angaben unterstützt wird, meddennoch sind die chemischen Proportionen jetzt w völligen Gewissheit gebracht. Auf dem Wege, welchen Kopp eingeschlagen hat, und welcher der des echten und wahrhaften Naturforschers ist, kann es nicht fehlschlagen, dass auch dasselbe mit seiner Untersuchung stattfinden wird, wen er einmal dahin gekommen sein wird, selbst die Reinheit und die physikalischen Eigenschaften derjenigen Körper zu bestimmen, welche den Beweis für den Grundsatz abgeben sollen. auf diese Weise wird es möglich werden zu bestimmen, ob die Abweichungen Beobachtungsfehbraind, oder ob sie gegen die Richtigkeit des Crandgesetzes streiten.

Ohne in die Einzelheiten dieser Untersuchung eingehen zu können, was für meinen Jahresbenicht zu weitläufig werden würde, werde ich hier zur den Hauptsinn daraus auffassen.

Aethyloxyd = C⁴H¹⁰O und Methyloxyd = C²H⁶O unterscheiden sich im specifischen Volum mit 2,34, um welches das des ersteren größer ist als das des letzteren. In der Zusammensetzung unterscheiden sie sich durch C²H⁴, welches in dem ersteren mehr als in dem letzteren enthalten ist. Danach will es scheinen, als wäre 2,34 das specifische Volum von C²H⁴ in flüssiger Form. Aber dann mussten auch C, H und O in diesen flüssigen Verbindungen ebenfalls ein constantes specifisches Volum haben, welches, wenn es für jeden derselben gefunden werden könnte, ein acues Licht über deren relative Verbältnisse ver-

breiten würde. Da sich das specifische Volumit der Temperatur verändern muss, es aben nicht entschieden ist, dass es in allen diesen Verbindungen durch die Temperatur gleich afficia wird, weil ihre Ausdehnung durch eine gleiche Anzahl von Graden nicht gleich ist, so muss et doch ein Temperatur-Verhältniss geben, worin das specifische Volum eines jeden Grundstoffs in ihnen gleich ist, und es muss dieses sich eine gleiche Anzahl von Graden unter dem Siedepunkte der Verbindung finden; d. h. bei dem Siedepunkte muss es bei allen gleich sein und darauf gleichförmig für jeden Grad abnehmen, um welchen sich die Temperatur darunter erniedrigt.

Dieses specifische Volum der angeführten Grundstoffe in diesen flüssigen Verbindungen hat sich nicht direkt auffinden lassen. Aher durch Vergleichungen glaubt Kopp mit einiger Zuverlässigkeit beobachtet zu haben, dass sich das specifische Volum nicht bemerkbar verändert, wenn 1 Aequivalent Wasserstoff gegen 1 Atom Sauerstoff ausgewechselt wird. Wasserhaltige Essigsaure C+H8O+, z. B. hat 1040 unter ihrem Siedepunkt dasseslbe specifische Volum wie Alkohol, C4H12O2, 1040 unter seinem Siedepunkte, ungeachtet der letztere auf 2 Atome Sauerstoff weniger 2 Aequivalente Wasserstoff mehr enthält. Dasselbe Verhalten zeigt sich auch beim Holzalkohol und wasserhaltiger Ameisensäure. Ich übergehe noch ein Paar Beispiele, welche zu einem ähnlichen Schluss führen, und füge hinzu, dass Kopp selbst darauf nur, als auf eine grosse Wahrscheinlichkeit Werth legt, welche auf Versuche angewandt zu werden verdient.

Bein Siedepunkt des Wassers ist sein specif. Velm 117. Wenn dann die Hälfte davon dem is Senerstoffs angehört, so ist 0 = 56,25, H = 3,5 and das des einsachen Atoms H = 29,25.

Wenn nun diese als bekannt angenommen werden, so kann das des Kohlenstoffs aus dem Altohol gefunden werden. Wasserfreier Alkobol, C+H12 O2, hat bei seinem Siedepunkte = 780,4 ein specifisches Volum von 777,7. Wird davon des Volum von 12H + 20 = 468,0 abgezogen, bleibt für 4 Vol. Kohlenstoff 309,7 übrig, and das specifische Volum des Kohlenstoffs in diesen flüssigen Verbindungen wird 77,4. Wendet man den Aether an, welcher bei seinem Siedepunkte 665,1 specifisches Volum hat, so erbalt man für das specifische Volum des Kohlenstoffs die Zahl 78. Es ist klar, dass die geringe Abweichung von 77,4 und 78 auf der ungleichen Sicherheit beruht, mit welcher die specifischen Volumina dieser Flüssigkeiten beim Siedepunkt bestimmt werden konnten.

Die Frage, ob die relative Grösse der specifischen Volumina beim Abnehmen der Temperatur unverändert bleibt, scheint aus den von Kopp
sagestellten Untersuchungen bejahend beautwortet zu werden, und er hat eine danach berechnete Tabelle über die relative Grösse der Volumina mitgetheilt, eine gleiche Anzahl von Graden unter dem Siedepunkte einer jeden Verbindung; er kommt sisdann auf Beispiele, welche zeigen, wie das specifische Volum, specifisches Gewicht und Siedepunkt, wenn die Zusammensetzung und das Atomgewicht bekannt sind,

berechnen lassen, wenn zwei von diesen bestimmt worden sind.

Ich führe keine von den zahlreichen Beispielen an, sondern ich bemerke nur, dass ausser
vortrefflichen Uebereinstimmungen auch mehr oder
weniger bedeutende Abweichungen vorkommen,
welche gross genug sind, um, wenn sie nicht
von Beobachtungsfehlern herrühren, die völlige
Richtigkeit des Grundsatzes in Frage zu stellen,
aber nicht so gross, dass nicht daraus klar einleuchtet, dass man den Grundlagen für diese Verhältnisse sehr nahe ist, und dass man sie richtig
zu erreichen hoffen kann.

Ein ähnlicher Versuch ist von Schröder *) gemacht worden, aber er geht von anderen Principien aus, welche ich hier mit seinen eigenen Worten geben will:

1. Die Aequivalente der organischen Körper haben bei correspondirenden Abständen von ihrer Siedhitze in Gasform gleiches Volum (ich habe wenigstens bis jetzt hiervon keine Ausnahme constatiren können **), und im flüssigen Zustande Volume, welche gleich sind der Summe der Volume ihrer Elemente, und im Verhältniss einfacher ganzer Zahlen stehen. Kennt man daher

^{*)} Die Siedhitze der chemischen Verbindungen, als das wesentlichste Kennzeichen zur Ermittelung ihrer Componenten, nebst vollständigen Beweisen für die Theorie der Molecularvolume der Flüssigkeiten. I Theil, enthaltend die Kohlenwasserstoffe und die Kohlenwasserstoffoxyde, von II. Schröder, Prof. d. Phys. und Chem. zu Manheim, 1844. Ein kurzer Auszug in Poggend. Ann. LXII, 184. 337.

^{**)} Weiter unten werden wir eine solche für wasserhaltige Essigeäure kennen lernen.

die Ekmentar-Zusammensetzung und die Siedhitze einer Substamx, so ist ihr specifisches Gewicht gyden. Kennt man ihre Elementar-Zusammenstamg und ihre Dampf-Dichte, so ist ihr Aeminkent gegeben.

- 2 Die Aequivalente der flüchtigen organischen lieper, so wie sie im Verhältniss zu den üblim Atomgewichten der Metalle sestgestellt sind, al die Aequivalente aller Componenten, ans welhen sie zusammengesetzt sind, enthalten lauter appelatome und lassen sich daher halbiren. Die temgewichte der meisten Metalle sind also in ar That, wie Gerhardt zu beweisen gesucht et, um das Doppelte zu gross angenommen in engleich zu den Atomgewichten von Sauerstoff, Vasserstoff, Kohlenstoff, Stickstoff, Schwesel und lazbildera.
- 3. Wenn das specifische Gewicht in Gasform, der statt dessen das Aequivalent) die Elementariummmensetzung und die Siedhitze einer Submas gegeben sind, so lassen sich ihre Componiem angeben, so oft dieselben nicht ohne Anagien sind, d. h. so oft sie nicht Componenten thält, die bis jetzt noch nicht ermittelt sind, men Einfluss auf die Siedhitze noch nicht feststellt werden konnte.
- 4. Umgekehrt: kennt man die Componenten iner Substanz, so ist gegeben: 1) ihr Aequilent, 2) ihr Volum in Gasform oder ihre Dampfichte, 3) ihr Volum in flüssiger Form oder ihreeif. Gewicht, und 4) ihre Siedhitze.

Schröder hat nachher diese Principien auf Le bis jetzt bekannten Verbindungen angewandt, If welche sie angewandt werden konnten, nm darzulegen, dass sie überall mit einer wahrhaft erstaunenden Uebereinstimmung eintreffen.

Zwischen Sehröder's und Kopp's Behandlungsweise liegt, ausser in den angewandten Principien, eine wesentliche Verschiedenheit. Schröder ist überall der Meinung, das Richtige gefunden zu haben, alle angeführten Beweise sind seiner Ansicht nach evident, er ist davon überzeugt und will auch seine Leser davon überzeugt baben. Diese Leichtgläubigkeit im Theoretisiren ist in neuerer Zeit eine Mode geworden, die für die Wissenschaft bedenklich werden kann. Kopp macht dagegen seine Leser nicht blos auf das aufmerksam, was für einen Satz spricht, sondern auch auf das, was dagegen zeugt. Er hat nicht diese Leichtgläubigkeit, er will seine Leser nicht von dem überzeugen, was er selbst nicht recht als völlig bewiesen erkennt, und er führt auf diese Weise Niemanden irre. Er sucht das Wahre. aber er drückt ohne Rückhalt aus, was er nur bis auf Weiteres als wahrscheinlich gefunden hat. Dies ist die einzige Art, niemals den rechten Weg zum Wahren zu versehlen. Er hat auch auf Vieles in Schröder's Berechnungen aufmerksam gemacht, was keine gründliche Prüfung *) aushält, und auf andere Umstände von grosser Wichtigkeit, zu welchen seine Untersuchungen geführt haben. Es sieht aus, als wären die Schröder'schen Grundsätze von derselben Art. wie unvollständige Theorien, welche bei der Anwendung zuweilen zu überraschenden und richtigen Sätzen führen und in anderen Fällen irre

^{*)} Poggend. Ann. LXIII, 283.

leiten. — Inzwischen sind Beider Arbeiten von Wichtigkeit für die Entwickelung der Wissenschaft, und ich glaube daher den Leser darauf mimerksam machen zu müssen.

Poggiale*) hat seine im vorigen Jahresbe- Löslichkeit richte, S. 149, angeführten Versuche über die verschiedener Körper in Löslichkeit verschiedener Körper in Wasser fort-Wasser bei ungesetzt. In Betreff der speciellen Resultate sei- gleichen Temperaturen. ser Versuche muss ich auf die Abhandlung verweisen.

isen. Die Revision der Atomgewichte der Grundstoffe Atomgewichte.

schreitet zum grossen Gewinn für die Wissenschaft Bevor ich jedoch die neuen, in dem ver-Assenen Jahre ausgeführten Versuche anführe, will ich hier eine Revision der im letzten Jahresberichte angeführten Marignac'schen Atom-Gewichtsbestimmungen von Chlorkalium, Chlorsilber, Silber, Kalium und Chlor mittheilen. Ich habe dert Marignac's Atomgewichtszahlen angeführt, reducirt auf den lustleeren Raum nach den speeisschen Volumen der Elemente im chlorauren Silberoxyd, und so wie sie als Mittel-Resultat ans allen Versuchsreihen folgen. Eine spätere Arbeit zur Revision von Atomgewichts - Bestimmangen hat mich veranlasst, diese Versuche, gewiss die zuverlässigsten, welche wir bis jetzt besitzen, einer genaueren Prüfung zu unterwerfen, wobei es mir schlen, dass die Reduction auf den lustleeren Raum, nach der Condensation in einer gewissen Verbindung, zu keiner Anwendang führt, weil sie in Verbindungen verschie-

^{*)} Dessieme Memoire sur la solubilité des sels dans l'eau. Par M. Poggiale. Paris 1841.

dener Art verschieden ist, und weil ausserdem die Mittelzahl von mehreren Versuchsreihen nicht immer zu der richtigen führt, wenn nicht alle Versuchsreihen von der Art sind, dass eine gleich grosse Präcision in dem Resultate möglich ist, in welchem Falle eine Reihe, worin völlige Sicherheit weniger zu vermuthen steht, selbst wenn sie wenig abweichende Resultate von denen der Reihe gibt, worin die Sicherheit möglicher ist, doch ein weniger richtiges Resultat liefert, wenn diese Abweichungen für die Berechnung aus einem Mittel-Resultat angewandt werden.

Marignac fand bei 7 Versuchen, dass chlorsaures Kali 39,455 bis 39,467 Procent Sauerstoff verlor. Die Mittelzahl von allen Versuchen gab 39,161 und 2 von den 7 Versuchen hatten diese Zahl gegeben (Jahresb. 1844, S. 58). Und diese ist die Basis für alle folgenden. Diese relativen Zahlen 39,161 und 60,839 entsprechen 6 Atomen Saverstoff und 1 Atom Chlorkaliam, und 39;161: 60,839 = 600:932,1365. Die Sicherheit dieser Zahl ist von ausserordentlicher Wichtigkeit, welche nicht übersehen werden darf. Nach den letzten Zahlen fällt sie zu 931,92 (39,167 Proc. Sauerstoff) oder zu 932,374 (39,455 Proc. Sauerstoff) aus, was also die Grenzen ausweist, innerhalb welchen die richtige Zahl liegen muss. Es ist inzwischen wahrscheinlich, dass die Mittelzahl der richtigen so nahe wie möglich ist.

Um nun aus dieser Zahl = 932,1365 das Atomgewicht des Silbers, Chlors und des Kaliums abzuleiten, stellte Marignac folgende zwei Versuchs-Reihen an, bei denen er die in den beiden vorhergehenden Jahresberichten angeführten Um-

über die Löslichkeit Poggiale. 100 Theile

Temperatur.	Krystallisirte Borsäure.	Arsenige Säure.	Baryterde.	Strontianerde.	Chlorammonium.	Wasserfreies schwefel- saures Ammoniumoxyd.	Salpetersaures Bleioxyd.	Chlorblei.	Wasserfreies salpeter saures Kupferoxyd.
10° 20° 30° 40°	3,65 5,68 7,65 8,86 11,16	2,89	2,40 3,42 4,83 5,98 7,18	0,7 0,9 1,5 2,4	31,91 35,00 38,43 42,12 46,22	63,48 66,31 69,89 75,08 80,50	34,98 44,15 53,18 62,30 71,63	0,56 0,63 0,74 0,81 0,99	52,31 81,56 115,50 131,52 140,82
50° 60° 70° 80° 90° 100°	12,66 16,13 21,54 26,48 32,33 39,80	4,85 6.02	8,52 9,53 10,00 11,87 12,94 14,07	2,90 3,73 5,46 6,68 8,10 10,45	64,26 71,23	86,48 92.53 99,09 105,92 113,05 116,83	80,96 89,20 97,89 106,15 115,08 124,25	1,25 1,64 2,13 2,81 3,48 4,26	146,57 151,62 156,10 158,25 160,33
117° 130° 140° 179°	-	_ _ _			_ _ _	_ _ _		 - -	_ _ _

.

stude besbachtete, um die grösste mögliche Geausgeit zu erreichen.

L Wurde bestimmt, wie viel Chlorkalium erladelich war, um ein bestimmtes Gewicht von in Salpetersäure aufgelöstem Silber zu fällen, wach sich das Gewicht von Chlorkalium zu den Gewicht des Silbers verhält — KEl: Ag.

Chorkalium.		Silber.	Atomgewicht des Silbers.
3,2626	Grammen	4,7238	1349,60657
15,0010	,,	21,7250	1349,95400
15,0280	,,	21,7590	1349,63788
15,1310	**	21,9090	1349,69123
15,2160	**	22,0320	1349,68656
17,3500	"	25,1220	1349,69067.

Bei 5 von diesen Versuehen stimmt das Atomgwicht bis auf die 5te Zahl überein, aber bei tien, dem zweiten in der Reihe, ist diese Zahl mehr als um 3 höher. Die übrigen 5 beweim, dass bier ein Beobachtungsfehler stattgefun-Lat, der nicht bemerkt worden ist. Es würde de ein Febler sein, wenn man beim Berechnen & Mittelzahl das Resultat der 5 Versuche durch Aswendung dieses Versuchs erhöhen wollte, so den demnach dieser sein Stimmrecht verlieren Streng genommen dürste vielleicht auch erste Versuch nicht angewandt werden, unpetet das danach berechnete Atomgewicht bis ie 5te Zahl übereinstimmt. Die Mittelzahl m den 5 nbereinstimmenden Versuchen ist 349,68258, worin die 3 letzten Decimale ohne Mehtheil weggelassen werden können.

2. Wurde die Quantität Chlorsilber bestimmt, wiche erhalten wird, wenn man ein bestimmtes Benefins Jahres-Bericht XXV.

Gewicht Chlorkalium mit salpetersaurem Silberoxyd ausfällt. Das Gewicht des Chlorsilbers verbält sich dann zu dem des Chlorkaliums, wie deren relative Atomgewichte.

Chlorkalium.	Chlorsilber.	Atomgewicht des Chlorsifbers 1792,75708	
17,034 Gramm.	32,761		
14,427 ,,	27,749	1792,87835	
15,028 ,,	28,910	1793,19046	
15,131 "	29,102	1792,81187	
15,216 ,,	29,271	1793,14326	
Mittelzahl = 1	792,956.	•	

3. Darauf wurde bestimmt, wie viel Chlorsilber aus einem bestimmten Gewicht von aufgelöstem Silber hervorgebracht wird, wo dann nach dem Atomgewicht des Silbers das des Chlorsilbers berechuet werden kann.

Silber.	Chlorsilber.	Atomgewicht des Chlorsilbers. 1792,94360	
78,853 Grami	m. 106,080		
69,905 "	92,864	1792,92789	
64,905 ,,	86,210	1792,68452	
92,362 ,,	122,693	1792,87840	
99,653 "	132,383	1792,94080.	

Von diesen Resultaten weicht das des dritten Versuchs zu sehr, nämlich um 26 in den ersten Decimalen ab, und es muss daher aus dem oben angeführtem Grunde ausgeschlossen werden. Die Mittelzahl von den 4 übrigen ist = 1792,92271, sie weicht also von der der vorhergebenden Reihe um 33 in der zweiten und dritten Decimalstelle ab, was eine bis jetzt ganz ungewöhnliche Uebereinstimmung ausmacht. Nimmt man nun die Mittelzahl von beiden Reihen, so ist sie 1792,9393, was ohne Fehler gerade zu 1792,94 genommen werden kann. Wird von dieser Zahl das

Atongwicht des Silbers = 1349,66 abgezogen, m hight für das Acquivalentgewicht des Chlors = 43.28.

Zicht man dann von dem Atomgewicht des Chahliums 1 Aequivalentgewicht Chlor ab, so Licht für das Kalium 488,8565.

Wir erhalten demnach folgende Resultate:

1 Atomgewicht Silber . . . 1349,66

1 Acquivalentgewicht Chlor . 443,28

1 Atomgewicht Kalium . . . 488,857

1 Atomgewicht Chlorkalium . 932,1365

4 Atomgewicht Chloreilber. . 1792,94,

wiche dann einen grossen Einfluss auf den grössm Theil der Atomgewichts-Bestimmungen antuer Grundstoffe haben.

Dass Marignac's im vorigen Jahresberichte saggebene berechnete Zahlen in den Decimalin von jenen abweichen, kommt ferner noch dawner, dass dieser noch eine Ate Reihe angewandt hete, welche die Analyse des chlorsauren Silbroxyds betrifft. Aber die geringe Beständigkeit sel leichte Zersetzbarkeit dieses Salzes machen m so scharfen Bestimmungen unanwendbar, studelb diese Versuche nach meiner Ansicht kein kinnrecht haben, wie nahe sie auch mit den studergebenden übereinstimmen.

Unterwirst man die übrigen Marignac'schen Unsehe einer ähnlichen Revision, welche ich der hier anzuführen nicht für nöthig halte, so illt des Atomgewicht auf folgende Weise aus:

Acquivalentgewicht des Stickstoffs . 175,06

"

"

,, Broms . . 999,62 ·

,, Jods . . . 1585,992.

Atomgewicht und vom

O. L. Erdmann und Marchand") haben vom Schwesel das Atomgewicht des Quecksilbers und gleichzei-Quecksilber, tig auch das des Schwefels einer Revision unterworfen. Das Atomgewicht des Quecksilbers wurde von Sefström bestimmt, welcher durch die Analyse des Quecksilbersoxyds fand, dass 100 Theile Quecksilber darih mit 7,89; 7,9 und 7,97 Th. Sauerstoff verbunden send. Danuch wird das Atomgewicht des Quecksilbers = 1967,58 1265,823 und 1254,705. Er nahm dann die mittlere Zahl von diesen als die der Walirheit am nächsten kommende an. Ungeachtet sieh das Quecksilberoxyd nicht recht wohl zur Bestimmung des Atomgewichts vom Quecksilber eignet, weil ein Fehler im Sauerstoffgehalt einen mehr als 12 Mal grösseren Fehler in dem Atomgewicht des Metalls veranlasst, so haben Erdmann und Marchand doch veraucht, das Atomgewicht dieses Metalls auf diesem Wege genauer zu bestimmen. Sie bereiteten reines Quecksilberoxyd, zersetzten eine bestimmte Menge davon, vermischt mit Kohle von Zucker, in einem Strom von Kohlensäuregas, und wogen dann das reducirte Metall.

Quecksilberoxyd gab	Queckeilber. Atomgewicht des Metalla		
81,999 Gramm.	75,9278 Gr.	1250,623	
51,0265 ,,	47,2495 "	1250,980 10 11	
84,4905 ;,	78,243 ,,	1252,390	
44,6235 ,,	41,3215 ,,	1251,408 ···	
118,3938 ,,	109,6308 "	1251,065	
Mittelzahl = 12	51,293.		

Ergeben der Abrundung zu gerauen Multipla's

^{*)} Journ. für pract. Ch. XXXI, 392.

von Acquivalentgewicht des Wasserstoffs nehmen sie des Atomgewicht gerade zu 1250,0 an.

Das Atomgewicht des Schwefels wurde von Erdmann und Marchand auf die Weise bestimmt, dass sie eine bestimmte Gewichtsmenge sublimirten Zinnobers durch Destillation mit Kupfer zensetzten, und dann das Gewicht des Quecksilbers bestimmten. Nach dem Atomgewicht des Quecksilbers wurde das des Schwefels bestimmt.

Zinnober.	Quecksilber.	Atomgewicht des Schwefels.
34,3515	29,6180	199,98
24,8240	21,4010	200,14
37,2120	32,0125	200,12
80,7517	69,6309	199,75.
Mittelsabl :	= 200,045,	wonach sie gerade 200
unah man	•	

Das ältere Atomgewicht des Schwesels war aus einem Versuche von mir abgeleitet worden, bei dem ich ein bestimmtes Gewicht Blei mit Salpetersäure oxydirte, dann Schweselsäure hinzustigte, verdunstete, und zusetzt über einer Spiritustampe die Schweselsäure abrauchte. Dann wurde das Atomgewicht des schweselsauren Beioxyds nach dem des Blei's berechnet und davon I Atomgewicht Blei und 4 Atomgewichte Sauerstoff abgezogen.

Das Atomgewicht des Blei's ist seitdem eigentlich nicht verändert worden, ungeschtet Elemente zu einer geringen Veränderung darin vorkommen bei den späteren Untersuchungen über das Atomgewicht des Blei's, welche von mir ') angestellt wurden in der Absielt um zu erforschen, ob das

[&]quot;) Kongl. Vet. Akad, Handl. 1839. p. 48.,

Atomgewicht des Blei's mit einem so grossen Fehler behaftet sei, dass es ein gerades Multiplum vom Aequivalentgewicht des Wasserstoffs sein könnte. Zieht man aus allen den zur Reduction des Bleioxyds mit Wasserstoff angestellten Versuchen, welche erst in der 5ten Zahl eine Abweichung zeigen, eine Mittelzahl, so wird das Atomgewicht des Blei's = 1294,645 anstatt 1294,498.

Die zur Bestimmung der Quantität von schwefelsaurem Bleioxyd, welche von einem bestimmten Gewicht Blei ') erhalten wird, angestellten Versuche, bei denen jedes Mal 10 Grammen Blei angewandt wurden, gaben folgende Resultate:

Schwefelsaures	Atomgewicht	Atomgewicht des	
Bleioxyd.	desselben.	Schwefels.	
14,638	1895,10	200,255	
14,640	1895,36	.200,715	
14,644	1895,88	201,235	
14,652	1897,60	202,945.	

Das letzte von diesen weicht zu sehr von den übrigen ab, um Stimmrecht haben zu können. Zieht man aus den anderen drei ein Mittelresultat, so wird das Atomgewicht des Schwefels = 200,835.

Gegen diese Bestimmungsmethode des Atomgewichts vom Schwesel erinnern Erdmann und Marchand, dass das schweselsaure Bleioxyd im Glühen leicht Säure verliere. Aber wird dieses auf der einen Seite zugegeben, so ist es auf der auderen leicht, den Ueberschuss an Säure auszutreiben, ohne das Salz dabei zu zersetzen, und

^{*)} Ashandl. i Fysik, Kemi och Mineral. V, 394.

guchicht dies, so fällt dadurch das Atomgewicht de Liwefels um so viel niedriger aus. Funche sind also nicht mit diesem Fehler beine. Inzwischen wurde ich doch noch zu eim mderen Reihe von Versuchen ') veranlasst. ! Mehdem die Atomgewichte des Silbers und de Chloreilbers nun von Marignac so genau Astinut worden waren, hielt ich es für wahrmheinlich, dass die Verwandlung einer bestimmm Gewichtsmenge Chlorsilbers in Schwefelsil-In zu einer sicheren Kenutniss von dem Atomwicht des Schwesels führen werde, besonders à diese Verwandlung in einer Temperatur geachieht, worin das Chlorsilber nicht schmilzt. Am mehreren Versuchen dieser Art, bei denen des Schweselsilber, nachdem das Gewicht desselben bestimmt worden war, von Neuem in Schwefelwasserstoffgas & Stunde lang bis zum Glühen whitzt wurde, ohne dass es sein Gewicht veränderte, habe ich folgende Resultate erhalten:

Gieraiber.		Schwefelsilber.	Atomgewicht des Schwefelsilbers.	Atomgewicht des Schwefels.
6,6 075 (Grm.	5,715 Grm.	1550,760	201,100
9,2323	7 2	7,98325 "	1550,388	200,728
10,1775	99	8,80075 "	1550,300	200,640
613,9 815	99	11,2405 ,,	1550,410	200,750

Der erste Versuch ist mit einem Beobachtungslitter behaftet, welchen ich erst bemerkte, als
litte mehr berichtigen konnte, bestehend
einem geringen Auflug von Schwefel in dem
linteren Theil des Rohrs. Wird dieser verwor-

^{&#}x27;) Kongl. Vet. Akad. Handl. 1844, welche sich jedoch

fen, so wird die Mittelzahl aus den drei übrigen Versuchen für das Atomgewicht des Schweselsilbers = 1550,366, und wird davon 1 Atomgewicht Silber = 1349,66 abgezogen, so bleibt für das Atomgewicht des Schwesels == 200,706, was der Mittelzahl aus den Versuchen mit schwefelsaurem Bleioxyd so nahe wie möglich kommt. Da die Mittelzahl aus beiden Reihen dem Resultat des vierten Versuchs ganz nahe kommt, so nebme ich 200,75 für das Atomgewicht des Schwe-Aber durch diese Veränderung entstehen auch Veränderungen in allen den Atomgewichten, welche auf Schwefel oder Schwefelsäure beruhen. Es. wird vom Calcium = 251,61, vom Magnesiam = 158,14, vom Thorium = 841,6, vom Zirkonium = 419,25, vom Tantulum = 998,365, das Acquivalentgewicht des Arseniks wird = 938,88 und das des Fluors = 235,435.

Atomgewicht des Kupfers.

Erdmann und Marchand ') haben ferner das Atomgewicht des Kupfers untersucht, durch Reduction des Kupferoxyds mit Wasserstoffgas, sie haben folgende Resultate erhalten:

Kupferoxyd.	Kupfer.	Atomgewicht des Kupfers.
63,8841	51,0320	397,071
65,1466	52,0290	396,635
60,2878	48,1540	396,758
46,2700	36,9449	396,187

Mittelzahl = 396,633. Diesen Versuchen mangelt jedoch die Genauigkeit, welche sie erreichen können, weil einer in der dritten und alle in der vierten Zahl abweichen. Bei meinen Versuchen

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXI, 389.

iber des Atomgewicht des Kupfers variirte das Amgewicht zwischen 395,600 und 395,695. Das biles Atomgewicht in Erdmann's und Mardend's Versuchen kann von zu starkem Glüben de Oxyds vor dem Versuehe abhängen, indem wie weiter unten sehen werden, dass das Kopfersyd beim starken Glühen Sauerstoff verliert.

De das Atomgewicht des Goldes von dem des Atomgewicht Osecksilbers abgeleitet und dieses nun in Frage gestellt worden ist, so habe ich Versuche angeselt, um es durch Analyse des Chlorgold-Ka-Juns zu bestimmen, wo die Vergleichung zwichen dem relativen Gewicht des Goldes und des Liens einen sicheren Grund für die Berechmag abgibt ").

Anger andies	Nach d. Reduct. mit	Chlorkalium.	Gold.	Atomgewicht
Sala.	VV asserstoligas.			des Goldes.
4,1445	2,9775	0,8185	2,159	2458,745
2,2 495	1,61625	0,44425	1,172	2459,120
5,1300	3,6360	1,01375	2,67225	2457,120
3,4130	2 ,45125	0,6740	1,77725	2457,92
4,19975	3,01975	0,8295	2,1880	2458,73
Mittekzahl :	= 24 58,83.			

Ich führte im letzten Jahresberichte, S. 121, Atomgewicht de Untersuchung von Svanberg und Norlin ther das Atomgewicht des Eisens au, ohne dabei ther die Rinzelbeiten der Versuche berichten zu Manen, indem sich damals die Abhandlung darter noch im Druck befand. Ich will dies hier makragen.

⁷ Kongl. Vet. Akad. Handl. för 1844.

Bs wurden zwei Versuchs-Reihen angestellt: Oxydation mit Salpetersäure und Reduction von gewogenem Eisenoxyd mit Wasserstoffgas.

Zu der ersten Reihe wurde Klavierdraht von No 12 angewandt, in welchem nach ihren Versuchen die Spuren von Kohlenstoff und Kiesel unbestimmber gering waren. Er wurde in einem gewogenen Glaskolben aufgelöst, darin zur Trockne verdunstet und geglüht, so lange der Rückstand an Gewicht verlor.

Eisen.	Eisenoxyd.	Atomgewicht des Eisens.
1,5257 Grm. gaben	2,1803 Grm.	349,610
2,4051 " "	3,4390 ,,	348,936
2,3212 " "	3,3194 "	348,802
2,32175 ,, ,,	3,3183 ,,	349,468
2 ,2772 ,, ,,	3,2550 ,,	349,335
2,4782 " "	3,5418 "	349,502
2,3582 ,, ,,	3,3720 "	348,915.
Mittelzahl = 349,	225.	·

Die zweite Reihe geschah durch Reduction von reinem geglüheten Eisenoxyd mit Wasserstoffgas. Die Resultate davon sind folgende:

Eisenoxyd.	Eisen.	Atomgewicht des Eisens.
2,98353 Grm.	2,08915 Grm.	350,379
2,41515 ,,	1,6910 ,,	350,2755
2,99175 ,,	2,09455 ,,	350,185
3,5783 "	2,505925 ,,	350,523
4,1922 "	2,9375 ,,	351,1835
3,1015 ,,	2,17275 ,,	350,916
2,6886 "	1,88305 ,,	350,644.
•	350,5867.	•

Hier findet die Eigenthümlichkeit statt, dass beide Reihen um eine verschiedene Mittelzahl schwanken, verschieden um 1 in der dritten Zahl, und dass diese Abweichung für die Reihe constant ist. Daraus muss dann nothwendig folgen, dass eine von beiden Methoden einen constanten Fehler hat, welcher darauf hinausgeht, das Resultat zu hoch oder zu niedrig zu geben. Es will scheinen, dass dieser Fehler der Oxydationsreihe angehöre, indem bei den Versuchen, welche von mir zur Prüfung angestellt wurden, wobei ich ein durch Umschmelzen mit Eisenoxydut von Kohle und Kiesel gereinigtes Eisen anwandte, bei 2 Versuchen folgende Resultate erhalten wurden:

Risen.	Eisenoxyd.	Atomgewicht des Eisens.
1,586	2,265	350,369
1,4133	2,0185	350,270,

welche Resultate in die Grenzen der Resultate der Reductionsreihe fallen und ausweisen, dass die Oxydations- und Reductions-Reihen um einerlei Zahl schwanken müssen. Für die Berechnung des Atomgewichts vom Eisen nach diesen Versuchen ist es also erforderlich, die 7 Versuche, welche um 349 schwanken, ganz zu verwerfen, indem ihr Fehler wahrscheinlich darin besteht, dass sich beim Glühen Bestandtheile von der Säure mit dem Kali des Glases vereinigen und dadurch einen scheinbaren Zuschuss zu dem aufgenommenen Sauerstoff machen.

Legt man nun die Resultate von meinen beiden Oxydations-Versuchen zu den 7 Reductions-Versuchen, so haben wir 9 Versuche, um daraus eine Mittelzahl zu nehmen, welche dann = 350,527 wird.

Auch Erdmann und Marchand haben eine Reibe von Versuchen über das Atomgewicht vom Eisen angestellt, bei denen sie Eisenoxyd mit Wasserstoff reducirten. Die Versuche wurden mit grösseren Gewichtsquantitäten angestellt, zwischen 9 und 29 Grammen. Die Resultate variiren unter sich viel mehr als die von Svanberg und Norlin. Ich will hier das Maximum und Minimum auführen:

24,236 Gr. Eisenoxyd gaben 16,956 Gr. Eisen. Atgew. = 349,70. 14,251 ,, ,, ,, 9,892 ,, ,, ,, = 350,74.

Sie unterscheiden sich also um eine ganze Zahl schon in der dritten Ziffer. Nach ihrer Gewohnheit berechnen sie das Atomgewicht des Eisens gerade zu 350, ungeachtet es 5 von 8 Versuchen höher gegeben haben.

Atomgewicht des Zinks.

Favre ') hat das Atomgewicht des Zinks untersucht, welches er, wie im vorigen Jahresberichte angeführt wurde = 412,5 oder als ein gerades Multiplum vom Aequivalentgewicht des Wasserstoffs gefunden hat. Die Beschreibung seiner Versuche war damals noch nicht zu meiner Kenntniss gekommen. Die Versuche geschaben auf zweierlei Weise. 1) Durch Verbrennen von oxalsaurem Zinkoxyd in einem geeigneten Apparate, Anffangen der Kohlensäure und Vergleichung ihres Gewichts mit dem des zurückbleibenden Zinkoxyds, dessen Atomgewicht dann nach dem der Kohlensäure berechnet werden konnte. Das Atomgewicht wurde nach dem Mittel von 4 Versachen = 412,63. 2) Durch Auflösen von Zink in ver-

1 / / . .

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. X, 163.

dunter Schweselsunge und Verwandeln des sich dabei entwickelnden Wasserstoffgases durch Hinüberleiten über glühendes Kupferoxyd in Waser, wobei sich dann die Quantität des Wassers zu der des aufgelösten Zinks verhielt wie ihre Atomgewichte. Die Mittelzahl von diesen Versuchen war = 412,16. Zur Controlirung der Richtigkeit dieser auf künstlichen Umwegen erbiltenen Resultate wurden die im vorigen Jahresberichte, S. 131, mitgetheilten Versuche von A. Brdmann angestellt.

Bei den Versuchen über neue Verbindungen Atomgewicht des Chroms, welche von Peligot angestellt wor- des Chroms. den sind und welche ich weiter unten anführen werde, hat derselbe das Atomgewicht des Chroms niedriger gefunden, als die von mir bestimmte Zahl, and nicht höher als 335 oder nicht niedri-Das von mir bestimmte Atomgeger als 325. wicht war nach einer ziemlich indirecten Methode") bestimmt worden. Nämlich dadurch, dass ich das Gewicht von derjenigen Quantität von chromsaurem Bleioxyd bestimmte, welches aus einer bestimmten Quantität wasserfreien salpetersauren Bleioxyds erhalten wurde, wobei 10 Gr. salpetersaures Bleioxyd 9,8772 Gr. chromsaures Bleioxyd gaben, und von 10 Gr. chromsaurem Bleioxyd 2,425 Gr. Chromoxyd erhalten wurden. Danach wurde des Atomgewicht des Chroms zu 351,845 berechnet. Die Analyse des wasserfreien Chlorchroms lieferte 45,64 Gr. Chlorsilber auf 3,05 Gr. Chromoxyd, so dass sie zu der Zahl 375 führte, weil das Salz basisch war, und die Analyse des

^{*)} Afbandl. i Fysik, Kemi och Mineralogi. V, 477.

chromeauren Baryts gab von 10 Gr. davon 9,1233 schwefelsauren Baryt und 3,043 Gr. Chromoxyd, entsprechend dem Atomgewicht = 335,65, weshalb ich glaubte, vorzugsweise den zuerst angeführten Versuch wählen zu müssen, welcher ein zwischen das von beiden fallendes Resultat gab. -Indem ich die Unmöglichkeit einsah, auf diesen Wegen ein genaues Resultat zu erhalten, forderte ich Berlin zu Versuchen auf, das Atomgewicht sicherer zu bestimmen, und zwar durch die Analyse des neutralen chromsauren Silberoxyds, welches eine hinreichende Hitze verträgt, um sicher wasserfrei erhalten zu werden. hat derselbe ausgeführt. Das Silbersalz wurde mit Salzsäure und Alkohol behandelt, das zurückbleibende Chlorsilber in einem Gefässe durch Abgiessungen gewaschen, geschmolzen und gewogen. Die davon durchgegangene Flüssigkeit wurde mit Ammoniak im Ueberschuss vermischt, dann zur Trockne verdunstet und aus dem Rückstande der Salmiak mit Wasser ausgezogen, worauf das zurückgebliebene Chromoxyd geglüht und gewogen wurde. Fünf Versuche gaben das Atomgewicht = 328,8 328,46 328,83 327,83 und 328,04. Mittelzahl = 328,39, welche also zwischen die von Peligot angegebenen Zahlen fällt.

Bei dem Niederschlagen des salpetersauren Bleioxyds mit neutralen chromsauren Kali fand er, dass das chromsaure Bleioxyd stets eine kleine Portion von dem Salz mit sich niederschlägt, welches zuletzt im Ueberschuss in der Lösung bleibt, und dass also 'dadurch ein zuverlässiges Resultat nicht zu erhalten steht.

Brdmann und Marchand ') haben in Be- Atomgewicht ing and meine im Jahresberichte 1844, S. 106, angeführten Versuche über das Atomgewicht des Calcisms und auf die dabei gemachten Einwürfe gegen ihre Versuche mit gefällter kohlensaurer Kalkerde meine eignen Versuche bestätigt, dass samlich Wasser darin enthalten ist, welches sich nicht eher daraus entfernen lässt, als bis auch Koblensäure daraus wegzugehen anfängt, und dass also bei ihren ersten Versuchen über das Atomgewicht des Caleiums die Kohlensäure, wonach des Atomgewicht berechnet wurde, eine unbestimmte., wenn auch nicht grosse Quantität Wasser enthalten hatte, woraus wiederum folgt, dass wenn diese Quantität bekannt gewesen und abgesegen worden wäre, das Atomgewicht höher als 250 ausgefallen sein würde.

Calciums.

Jetzt haben sie natürlichen kohlensauren Kalk analysirt, welcher 0,036 bis 0,049 Procent fremder Stoffe eingemengt enthielt, nämlich Talkerde, Manganexyd und Eisenoxyd. Nach dem Trocksen bei + 2000 wurde er kaustisch gebrannt und ses dem Rückstande wurde, nachdem davon abgezogen war, was nicht Kalk ist, das Atomgewieht der Kalkerde aus dem Glühverluste berechact, angenommen, dass dieser wasserfreies Kohlensäuregas sei. Die Mittelzahl von 4 Versuchen ph für das Atomgewicht des Calciums = 250,39.

Diese Versuche haben 2 Unvollkommenheiten. Die erste besteht darin, dass der natürliche Kalkspath dieselbe Eigenschaft besitzen kann, Wasser zarückzahalten., bis die Koblemaure dar-

[&]quot;) Journ. für pract. Chem. XXXI, 269.

aus weggeht, wie der künstliche kohlensaare Darüber ist von ihnen kein Versuch angestellt worden. Ich habe ihn jedoch gemacht und gefunden, dass vollkommen klarer isländischer Spath, nachdem er zu einem feinen Pulver gerieben und bei + 2000 getrocknet worden ist, beim Glühen in einer Retorte sichtbar Wasser gibt, welches dem Kohlensäureges folgt, sich dann im Retortenhalse absetzt und dessen Quantität also die übersteigt, welche durch die Tension des Wassers dem warmen Kohlensäuregas folgt, welches ich in dem Retortenhalse nicht abkühlte. Demnach ist also auch dieses Mal das Atomgewicht des Calciums vom Kohlensäuregas + einer geringen, der Quantität nach unbestimmten Quantität Wassers berechnet worden. andere Fehler liegt darin, dass der Kohlensauregehalt der Talkerde, des Manganoxyduls und Bisenoxyduls als mit der Kalkerde verbunden betrachtet worden ist. Diese Quantität mag gering sein, aber sie hat Einfluss bei der Atomberechnung. Ich löste den Doppelspath in Salzsäure auf und fällte die gesättigte Lösung mit Kalk-Der Niederschlag war weiss und wurde wasser. in der Lust grün und nachher gelb, was beweist, dass das Mineral die kohlensauren Oxydule jener Metalle enthält. Nach allem Diesem fügen sie hinzu, dass kein Grund vorhanden sei, in dem Resultat ihrer ératen Versuche éine Veränderung zu machen, welches 250 ergeben hatte. Aber dass sich dieses auf ein durch den Wassergehalt fehlerbaft angenommenes Gewicht von Kohlensänregas gründet, haben sie zugegeben. Mag dann die Frage nicht unbefugt angesehen werden: WelMin vertrauen kann man zu Atomgewichts - Be-Miningen haben, bei denen so etwas gesche-Miningen.

Thi dem von mir im Jahresberichte 1844, S. angeführten Atomgewicht des Calciums muss Veränderung gemacht werden, welche aus Merabsetzung des Atomgewichts vom Schweligt und wonach das Atomgewicht = 251,4884 in 251,489 wird.

Teber den Gehalt der Lust an Kohlensäure in Atmosphärische Paris sind von Boussingault") sehr Gehalt dersellitzessante Versuche augestellt worden. Ich ben an Kohlensäure zu Paris, vergliftenhung ansühren. Nach einer ungefähren Be- chen mit dethaung werden in dieser grossen Stadt in 24 ren Gehalt auf dem Lande. Inden solgende Quantitäten Kohlensäuregas hergehracht, nämlich durch:

⁷ Journ. f. pract. Chem. XXXI, 278.

[&]quot;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 456.

wasser = 33 Proc. und der der Kohlensäure = 9 bis 10 Procent.

- 3. An sonnenklaren Tagen variirt die relative Proportion von Sauerstoffgas, Stickgas und Rohlensäuregas sehr stark im Seewasser, und mehr bei ruhigem als bei stürmischem Wetter.
- 4. Nach mehreren sonnenklaren Tagen hefindet sich der Sauerstoffgehalt im Zunehmen und erreicht sein Maximum, wenn die Lust am klarsten ist.
- 5. Je mehr sich das Sauerstoffgas vermehrt; desto mehr verändert sich das Kohlensäuregas (in Folge der Zersetzung des letzteren durch Pflanzen und kleine Thiere unter dem Einflusse des Sonnenlichts); aber die Relation zeigt sich nicht constant.
- 6. Die Grenzen zwischen dem Sauerstoffgehalt an dem trübesten und an dem klarsten Tage liegen zwischen 31 und 39 Proc. Sauerstoffgas in dem Luftgehalt, welcher an diesen verschiedenen Tagen aus dem Wasser gezogen wird. Aber da das Seewasser bei schönem Wetter mehr Luft enthält, so kann man mit Zuversicht sagen, dass der Sauerstoffgasgehalt auf 5½ Liter Seewasser von dem trübesten bis zu dem klarsten Tage von 29,7 bis 53,6 Cub. Centimeter variirt, welche Grenzen also weit ausgedehnter werden, als wenn die Rechnung bloss vom Volum der Luft geschieht.
- 7. An Orten, wo das Scewasser mehr eingeschlossen, und gewöhnlich eine üppige See-Vegetation vorhanden ist, kann die Variation auf 5½ Liter von dem Scewasser von 20,78 bis zu 76 Cub. Centimeter Sauerstoffgas geben.

& In dem freien Seewasser entdeckt das Miweep eine höchst unbedeutende Anzahl von Ininthieren.

Wenn sich der Sauerstoffgehalt im Secwasa grösserer Menge entwickelt, so theilt er wa dem Wasser der Luft mit.

Dies zeigt sich am besten bei eingeschlosand mit einer reichen Vegetation ausgestat-Seewasser-Pfühlen. Sammelt man da die paz nahe über der Obersläche des Wassers mindet man darin 23 bis 24 Procent Sauer-

latterer ') hat, wie ich schon im Vorher- Stickstoff. den anführte, das Stickoxydul in sester und Stickoxydul in ke Form hervorgebracht. Er bereitete das mulpetersaurem Ammoniumoxyd und pumpte den Behälter, bis dieser & Kilogramm an atsugenommen hatte. Wenn man dann das Oxydul durch eine stecknadelfeine Oeff-🗕 ein Glasgefäss ausströmen liess, so bilich sehr wenig Oxydul in sester Form, inder grösste Theil davon gasförmig zer-Auf einen Tisch gefallene Tropfen kombeest ins Sieden und erstarren darauf. die Ausströmungs - Oeffnung ein wenig gemacht, so floss das Oxydul flüssig aus bekam ein Trinkglas voll davon. Dieses 🖿 erhält sich besser als flüssige Kohlenwikühlt sich durch seine Verdunstung bis zu idrigeren Temperatur ab, als Kohlensäure. diesem Zweck eingerichtetes Thermomebis — 1050, und als es dann herausge-

Agend. Ann. LXII, 133.

zogen wurde, erstarrte das Oxydul an der Kugel, und die Temperatur sank bis zu - 1150, welches der Schmelzpunkt zu sein scheint, während - 1030 der Siedepunkt ist. Das Liquidum sieht milchig aus, vermathlich von aufgeschlämmtem festen Oxydul. Sein specif. Gewicht ist nahe 1,15. Wird es auf ein freies Filtrum gegossen, so erstarrt es zu einer festen, nicht porösen, weissen Masse, indem einige klare Tropfen durchgehen, worant es bald erstarrt zu einem Rohr, welches sich durch das Nachfolgende verlängert. Es schmilzt dann nicht in der Luft, sondern es verdunstet allmälig und wird direct zu Gas. Schwefelkoblenstoff und Phosphorchlorur erstarren nicht bei der niedrigen Temperatur von - 115°.

Salpetrige benden Metallen.

Bekanntlich hat Dulong gefunden, dass gas-Säure mit glu-förmige salpetrige Säure, wenn man sie über glühende Metalle leitet, das Metall oxydirt und zu Stickgas reducirt wird. Marchand *) gibt an, dass die Temperatur, wenn dies vollständig geschehen soll, ziemlich hoch sein muss. Beim gelinden Glüben wird Stickoxydgas gebildet. Wird das Gas in kaustisches Kali geleitet, so wird es davon absorbirt, und wird die Lösung von Sauerstoffgas oder atmosphärischer! Luft berührt, oxydirt es sich zu salpetrigsaurem Kali, wodurch es gelb wird.

ger Säure mit salpetriger Säure.

Verbindung Fremy hat verbindungen won schwesti- Säure mit salpetriger Säure von mehrsacher Art Fremy hat Verbindungen der schwestigen entdeckt, die aber für sich keine Daner zu besitzen scheinen, sondern nur in Verbindung mit Alkali, worin sie mehrere neue Klassen von Sal-

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXII, 492.

bilden. Die Untersuchung ist nicht vollen-, der was bis jetzt über diese Salze bekannt sit worden ist, werde ich weiter unten bei Salzen anführen.

demaatlich glückte es Rose, eine Verbindung Verbindungen Stickoxyd mit wasserfreier Schweselsäure her- des Stickoxyds nbringen (Jahresb. 1840, S. 55), welche keine mable von krystallinischer Textur hatte. Nachlaben A. Rose und De la Provostaye, jefür sich, eine früher bekaunte Verbindung krystallinischer Textur untersucht, von welder erstere gefunden zu haben glaubte, dass ine Verbindung von Stickoxyd mit Schwefelsei, und der letztere, dass sie aus 1 Atom triger Säure und 2 Atomen Schweselsäure e (Jahresh. 1842, S. 45). Diese Verbinm hat nun Koene ') in Untersuchung geund er hat durch unwiderlegbare Versuche en, dass die krystallisirte Verbindung nicht paceatrirter Schweselsäure und reinem Stickest erhalten wird. Dieselbe Erfahrung haben Mosander") und Barreswil"") gemacht, dadurch, dass sie die Säure über Quecksilnit reinem Stickoxydgas in Berührung brachwelches dann nicht eber absorbirt wurde, is man ein wenig Sauerstoffgas hinzuliess, reh sich die krystallisirte Verbindung sobildete. Schon lange Zeit vorher batte -Lussac dasselbe gefunden und gezeigt, diese krystallisirte Verbindung nichts ande-

mit Säuren.

L'Institut, No 573, p. 425.

Ofversigt of K. V. Akad. Förhandl. 1844. p. 184.

L'Institut, No 575, p. 10.

res ist, als eine Verbindung von Schwefelauure mit salpetriger Säure. Diese Frage kann also nun als entschieden angeschen werden.

Aber in Betreff der von Rose hervorgebrachten krystallinischen Verbindung von Stickoxyd und wasserfreier Schwefelsäure erklärt Koene, dass auch diese kein Stickoxyd, sondern salpetrige Säure enthalte, wozu er den Beweis von dem von Rose angegebenen und anders schwierig erklärbaren Umstand hernimmt, dass sie bei der Destillation mit Alkohol salpetrigsaures Aethyloxyd liefert. Dies kann jedoch erklärt werden, wenn sich bei derselben Gelegenheit auch schwefelsaures Ammoniumoxyd bildet, was nicht untersucht worden ist. Aber da Koene auf den Grund seiner Versuche behauptet, dass Rose kein reines und von darin abgedunsteter Salpetersäure oder salpetriger Säure freies Stickoxyd gehabt habe, und dass sich wasserfreie Schwefelsäure nicht mit dem Stickoxyd vereinigt, sondern in dem Gas abdunstet, so läugnet er direct Rose's Erfahrung und macht dessen Angabe zu einem reinen Irrthum. Koene gibt nicht an, ob er sich darüber Sicherheit verschafft habe, dass die von ihm angewandte rauchende Säure wirklich wasserfreie S oder nur HS, welche beide fest und rauchend sind, gewesen sei.

Untersalpetersäure.

Bekanntlich nimmt die Dumas'sche chemische Schule, welche den metaleptischen Ansichten huldigt, an, dass die Verbindung N sich in manchen Fällen wie ein einfacher Körper verhalte und in mehreren chemischen Verbindungen z. B. 1 Aequivalent Wasserstoff oder 1 Atom Sauerstoff er-

ute. Diese wenig annehmbare Ansicht wird von Same') bestritten, welcher mit den Resultaten wachreren früher angestellten Untersuchungen drulegen sucht, dass sich, wenn N auf eine hit swerstoffhaltige Verbindung von Kohlenstoff Wasserstoff einwirkt und sich damit vereit, des eine Atom Sauerstoff mit dieser zu m Oxyde verbinde, welches mit der dadurch Mileten salpetrigen Säure in einer salzartigen Inhindung bleibe, so dass, wenn das zusam-Augesetzte nicht oxydirte Radical durch R aus-Shickt wird, die Verbindung RO + A und 🏜 R + 🖪 entsteht, oder wenn der Körper, welchen das N einwirkt, Sauerstoff enthält Acquivalent Wasserstoff verliert, 1 Atom mer abgeschieden und eine Verbindung von m erganischen Oxyd mit salpetriger Säure geict wird. Wenn, wie dies gewöhnlich der ist. Salpetersäure auf den organischen Köreinwirkt, so geschieht es, dass 1 Atom Sauerass der Säure 1 Aequivalent Wasserstoff wegant and 1 anderes Atom Sauerstoff daraus den Baischen Körper in Oxyd verwandelt, mit dem die salpetrige Säure vereinigt. Dies ist ganz wie Ansicht, welche ich zur Erklärung der mischen Natur dieser neuen Producte angewandt 🖦 gegen die er jedoch zuletzt einige Bedenk-Meiten auswirst, hergeleitet von der Anwenseiner Ansicht von der chemischen Zumensetzung der dithionigen Säure

^{&#}x27;) in einer der Kongl. Vet. Akademie eingesandten Ab-

der Trithionsaure, welche er mit S und mit S + S ausdrückt, d. h. dass in ibnen 1 Atom von dem Radical 1 Atom Sauerstoff ersetze. Zuletzt kommt er auf einige Betrachtungen über die wahre chemische Natur von H und schliesst diese mit folgenden Worten: "Wenn N als N + N oder als N + 2N anzusehen wäre, so müsste es in beiden Fällen eine grössere Festigkeit in der Zusammensetzung haben als H+N, weil die erderen aus Stickoxyd mit Salpetersäure gebildet werden können und die Stabilität, nach der Hypothese, auf dem Verwandtschaftsgrade beruht, d. h. dass sie proportional ist dem Vereinigungsstreben zwischen den binären Verbindungen, welche diese Zusammensetzungen ausmachen. Aber da die Erfahrung zeigt, dass die Untersalpetersäure weniger stabil ist als die wasserhaltige Salpetersäure, so kann sie nicht als eine Verbindung von Salpetersäure mit salpetriger Säure oder mit Stickoxyd betrachtet werden."

Die Gründe für diesen Schluss sind nicht richtig, aber der Schluss selbst kann es darum doch sein. Nichts ist gewöhnlicher, als dass ein höherer Oxydationsgrad von einem Radical einen niedrigeren reducirt, wenn ein Zwischengrad zwischen ihnen existirt. So z. B. wird die Eisensäure in dem eisensauren Kali durch Eisenoxydulhydrat zu Eisenoxyd reducirt, ungeachtet der Verbindung der Eisensäure mit dem Alkali, und dies beruht also nicht auf einem Vereinigungsstreben zwischen den Producten, dem Eisenoxyd und Kali, welche nicht existirt. Wasser ist stets eine stärkere Basis als

cine von den Oxydationsgraden des Stickstoffs. Air nehmen wir den Gegenstand von allgemeisom Gesichtspunkten aus in Betracht, so behunt Koene's Schluss, dass Wein eignes Oxyd sd, einen hohen Grad von Wahrscheinlichkeit. Wir haben nämlich eine grosse Anzahl von Oxyde welche zwischen R und einem höheren Oxy**htiensgrad von** R liegen, entweder ist er 🖁 oder R. Dagleichen existiren beim Mangan, Chrom, Wismth, Antimon, Osmium, Stickstoff, Chlor. Bi thigen Metallen, z. B. Kobalt, Nickel, Blei, Zian, Palladium, Iridium und Platin existirt er, tageachtet dieselben keinen höheren Oxydationshaben, und bei den 4 letzteren ist er all eine Salzbasis und bald eine Säure. dass die Natur in Allem allgewir sehen , eine Gesetze befolgt, welche für den einen tie für den anderen Grundstoff gelten, und es well nicht richtig sein kann, die Formeln Mn, & Co, Ni, P, Pd, Pt, Sn, Fe anstatt Mn, Cr, .C., Ri., Pb., Pt., Sn., Fe anzuwenden, so scheint dress zu folgen, dass es richtiger sein müsse, die Zemmensetzung für die damit analogen Verbindunan anderer Grundstoffe z.B. durch N, Čl, Bi, Sb mundrücken, wodurch die Verbindungsreihen Auer Körper mit dem Sauerstoff für die bis jetzt bilaunt gewordenen Oxydationsgrade zur völligen Amlogie mit den übrigen Grundstoffen überge-Die Oxydationsreihe des Stickstoffs wird Am #, N. A. N. A, und in der That finden wir Rose's schwefelsaures Stickoxyd aus NS zusamnengesetzt, woraus also folgt, dass das Atom von

dem Stickoxyd nicht von N, sondern von N ausgemacht wird. Diese wäre also die allgemeine Zusammensetzung dieser Oxyde in völlig isolirter Form; aber diese Zusammensetzung verhindert keineswegs, dass die Oxyde, deren Bestandtheile loser zusammengehalten werden, wenn sie mit anderen Körpern, z. B. mit Wasser oder Basen, in Berührung kommen, sich in Verhältnissen umsetzen, welche durch das Vereinigungsstreben des hinzugekommenen Körpers bestimmt werden, und dass aus 4 N, beim Hinznkommen von einer geringen Quantität Wasser HN + HN entsteht, gleichwie wir wissen, dass mehr Wasser, wenn es dieser Verbindung hinzugesetzt wird, das erste Glied darin auflöst, so dass aus 3N HN und 4N entstehen. Wie es sich in der Wirklichkeit verhält, kann nicht auf dem Erfahrungswege entschieden werden, aber die letztere von diesen Ansiehten, ist vollkommen eben so wahrscheinlich wie die andere, und die Analogie mit der Verbindungsreihe anderer Grundstoffe legt vielleicht eine vergrösserte Wahrscheinlichkeit auf ihre Seite.

Koene hat in derselben Abhandlung auch Untersuchungen über die Einwirkungen von Salpetersäure und Salzsäure auf einander angeführt, durch welche er mit zweckmässigen Versuchen völlig bestätigt hat, was wir früher, nach dem Bekanntwerden von Humphry Davy's Versuchen geschlossen hatten, dass nämlich aus salpetriger Säure und Salzsäure kein Königswasser entsteht, sondern dass dies nur mit N und mit N geschieht. Sind Salpetersäure und Salzsäure concentrirt, so wirken sie noch mehrere Grade unter dem Gefrirpunkte

anf cinander, sind sie mit Wasser gemengt, so ist dazu, je nach der ungleichen Verdünnung. mehr oder weniger Wärme erforderlich, und nach starker Verdünnung bedarf es des Zusatzes eines Rörpers, welcher sich mit dem Chlor zu vereinigen strebt. Ich führte im letzten Jahresberichte. S. 69, Baudrimont's Augabe an, dass sich bei dieser Einwirkung eine besondere Verbindung bilde, welche in Gasform davon abdestillirt und durch Kälte condensirt werden kann zu einem Liquidum von grangerether Farbe, welches am einfachsten als aus A + 201 zusammengesetzt angesehen werden kann. Dasselbe kann ein Sesquiaci-Chlorid sein = 2NCl5 + 3N. setzt die Wirklichkeit dieser Verbindung in Frage and behauptet, dass sie nicht gebildet werde wenn reine Säuren angewandt werden.

Peligot') hat eine von ihm sogenannte neue Theorie für die Bildung der Schwefelsäure gegeben. Säure dessel-Als H. Davy 1812 die krystallisirte Verbindung von Schwefelsäure und salpetriger Säure entdeckte, zog er aus dieser Entdeckung den Schluss, ches ihre Bildung eine nothwendige Bedingung für die Hervorbringung von Schweselsäure in den Bleikammern sei, und dass sich, wenn Stickoxydgas, schweflige Säure und feuchte Luft zusammen kommen, diese Verbindung bilde, die durch das Wasser in den Bleikammern in Schwefelsäure. Silpetersäure und Stickoxydgas zersetzt werde. lch zeigte darauf in meinem Lehrbuche der Chemie, dass die Bildung dieser Verbindung dabei obne besonderen Einfluss ist, doss in der mit

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. XII. 263.

Fenchtigkeit gesättigten Luft der Kammern aus dem Stickoxydgase Dämpfe von salpetriger Säure gebildet werden, die sich darch schweslige Säure, wenn deren Quantität hinreicht, in Stickoxydgas und in wasserhaltige Schweselsäure verwandelt. Peligot's neue Theorie besteht darin, dass das Stickoxydgas N aber nicht salpetrige Saure bilde. Ob diese unbedeutende Veränderung in der Theorie begründet ist, hat er keineswegs durch Verstiche Bewiesen. Es ist wahr, dass sich A aus Stickoxydgas bildet, wenn dieses trocken ist und wenn der Sauerstoff hinreicht; aber ist der Sauerstoff nicht in hinreichender Quantität vorhanden, so bildet sich entweder N oder ein Gemenge davan mit N. Peligot scheint die Menge von alteren Versuchen ganz vergessen zu haben, bei denen das Stickoxydgas als endiometrisches Mittel angewandt wurde, welches man zuletzt ganz fallen liess, aus dem Grunde, weil das Stickoxydgas, wenn es im Ueberschuss vorhanden war, A und, wenn die Luft im Ueherschuss vorhanden war, N bildete, und ausserdem noch ein Gemenge von beiden, was immer leicht aus dem verminderten Volum des Luftgemenges zu schliessen war. Wenn nun Wasser hinzukommt und die Lust damit gesättigt ist, so wirkt das Vereinigungsstrehen; das Wassers; wodurch, wie wir wissen, N umgesetztwird. Frägt man nun, wodurch Peligot bestimmt habe, dass es N und nicht N + H ist, was gebildet wird, so fehlen dafür alle Versuche, und die neue Theorie wird zu der Augabe reducirt, dass wenn N aus N mit trockner Luft im mehuse entsteht, desselbe auch mit oder ohne mehuse an Sanerstoff und bei dem Maximum Auchtigkeit in der Lust entstehen soll. Die An angeführten Versuche weisen nur aus, schweflige Saure alle höheren Oxydationsdes Sticketoffs zu Stiekoxyd zeducirt und miclasure bildet. Seine neue Theorie ist wahrscheinlich nicht riebtig.

inea a ') hat das specifische Gewicht der Specifisches whaltigen Schweselsäure in Gassorm bestimmt. Wasserbaltigen nd es swischen 2,15 und 2,16. — Wasser-Schwefelsäure Schweselsaure hat 2,7694 specis. Gewicht in Gassorm. eeform, und enthält 1 Vol. Schwefelgas und Vol. Sauerstoffgas; 2 Vol. von diesem Gas nigen sich mit 2 Vol. Wassergas zu wasser-er Schweselsäure, und diese 4 Volumina besich dann in dem Gas der wasserhaltigen ven 4 Vol. zu 3 condensirt, denn

Vol. Schwefelsäure Vol. Wasserstoffgas ;") 1,2470

5.5388

6.7858

- **=2,2619.**

Wasser ist also his auf sein halbes Vondensirt worden. S. ferner Ameisensänre erigsäure.

spasquier ***) hat auf den Arsenikgehalt auf- Phosphor. un gemacht, welcher bekanntlich oft in dem Arsenikhaltisker vorkommt und welcher von, der unreinen eselsäure herrührt, mit der man die zu sei-

Comptes rend. T. XIX, 771. Nach Gay-Lussac's Wägung. Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 181.

ner Bereitung angewandten gebrannten Knochen zersetzt hat. Ein arsenikhaltiger Phosphor ist gefärbt, je nach dem ungleichen Gehalt, gelb oder braun, und er ist eine Auflösung von Phosphorarsenik in reinem Phosphor. Lässt man ihn in Wasser liegen, so ist die Haut, mit welcher er sich dann überkleidet, nicht rein weise, sondern gefärbt, weil das Phosphorarsenik aussen daran zurückbleibt, nachdem die ausserste Schicht den Phosphor durch Oxydation auf Kosten der Luft Wird diese Haut in dem Wasser verloren hat. mit Aether behandelt, so löst sich darin der Phosphor mit Zurücklassung von Phosphorarsenik auf. Man prüft den Phosphor auf Arsenik, indem man ihn zu Säure oxydirt und die Säure mit Schwefelwasserstoff behandelt, wodurch das Arsenik niedergeschlagen wird.

Phosphorwasserstoff.

Ueber die Verbindungen des Phosphors mit Wasserstoff sind sehr wichtige Untersuchungen von Paul Thénard'), einem Sohn des berühmten Chemikers Thénard, angestellt worden. Er fand, dass, wenn man bei der Bereitung des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases mittelst Wasser und Phosphorealcium das Gas durch eine angemessene Vorrichtung leitet, wesin es ih zu —15 oder —20° abgekühlt werden kann, sich ein farbloses Liquidum aus dem Gas condensitt, welches, nachdem sich jenes daraus abgesetzt hat, sein Vermögen sich von selbst in der Luft zu entzünden verloren hat.

Jenes Liquidum ist PH2; es ist farblos, unter

^{*)} L'Institut, No 537. p. 122. — Journ. f. pract. |Ch. XXXIII, 79. — Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 174.

wensirmig Aussig und klar, sehr flüchtig phastet über dieser Temperatur. Es enttaich, wenn es mit der Lust in Berührung 4, und verbrennt mit der gewöhnlichem n des Phosphors. Lässt man es in brenn-Gesen, z. B. in nicht selbsteutzündlichem herwasserstoffgas oder in Wasserstoffgas abn, so werden diese dadurch selbstentzünd-Dem directen Sonnenlichte ausgesetzt, wird setzt, wobei sich nicht selbst entzündliches waserstofigas entwickelt and festes puliges Phosphorhydrür zurückbleibt. ist = PH5 und das letztere nach Thés Versuchen, walche noch nicht beschrieseden aind, = P2H. Bekanntlich hat Leer das Hydrür 😑 PH gefunden. 🏻 Da die mensetzung der flüssigen Verbindung aus htiven Proportionen von festem und gasm Phosphorwasserstoffgas, so wie sie so ermerden, hergeleitet worden ist, so wäre es die Sicherheit der Gründe zu kennen, die feste Verbindung zu P2H bestimmt ist. 5 Acquivalente PH2 zersetzen sich is 1 Aequivalent P2H and in 3 Aequiva-III³. Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Phos-Marir und mehrere andere Körper zersetzen Ldieselbe Weise. Auch Wasser zersetzt Mulicher Art, aber unvollständig, und ein 2º4 dunstet in dem Gase ab, wodurch dies mkändlich wird.

tenard erklärt also die Selbstentzündlich-Phosphorwasserstoffgases als abhängig von drin abgedunsteten PH2, und dies scheint se dem Umstande zu folgen, dass starke Labres-Bericht XXV. Abkühlung PH2 aus dem selbstentzündlichen Gase condensirt 'and 'dleses dadurch' seine Selbstentzündlichkeit verliert. Verliert ein selbstentzundliches Gas bei der Aufbewahrung seine Selbstentzündlichkeit, während ein gelber Anflug auf der Innenseite des Gefässes gebildet wird, so hat sich das PH2 durch Licht in PH3 und in P2H zersetzt, welches letztere den gelben Auflug bildet. Alles dieses ist aller Wahrscheinlichkeit nach richtig; aber daraus folgt jedoch nicht unbedings, duss die Selbstentzundlichkeit des Phosphorwas serstoffgases stets und ausschliesslich von dieset Einmengung herrührte, und Thenard hat nicht gezeigt, dass das selbstentzündliche Gas, welches mit Wasserstoffgas gemengt erhalten wird, went man Phosphor mit einer Lösung von Kalihydint in Wasser behandelt, die flüssige Verbindung absetst. 'Seine Versuche betreffen nur das Product von der Einwirkung von Wasser auf Phosphorcalcium. Ich habe gezeigt, dass der Phosphor in seinen Verbindungen mit Schwefel zwei Modiscationen von gleicher Zusammensetzung bat . von denen die eine sich rasch in der Luft oxydirt und sich dann durch die Wärme, welche dabei entsteht, leicht entzündet. Die andere kann monate und jahrelang aufbewahrt werden, ohne dass sie sich oxydirt. Diese Verschiedenheit in dem alletropischen Zustande des Phosphors existirt sicher auch itt anderen Verbindungen, so dass sie auch bei den Wasserstoffverbindungen stattfinden kann. Es ist selbst möglich, dass in Zukunft ein PH2 entdeckt wird, welches nicht selbstentzundlich ist. Heinrich Rose hat gezeigt, dass gewisse Chlormetalle das PH5 absorbiren, sei es das selbstent-

zändliche oder das nicht selbstentzundliche, und dass, wenn es darans durch Wasser ausgetrieben wind, das Gas sich nicht selbstentzundlich abscheidet, selbst wenn es das absorbirte Gas vorher war; wird es aber daraus mit Ammoniak ausgetrieben, so scheidet es sich selbstentzündlich ab, selbst wenn es das absorbirte Gas vorher sicht war. - Dies erklärt Thenard so, dass des Ammoniak bei seiner Vereinigung mit dem Chlerid eine so hohe Temperatur hervorbringt, des das nicht selbet entsündliche Gas durch diese Temperatur entsündet wird. Ist diese Erklärung richtig? Dies verdient untersucht zu werden, and wir mussen hoffen, dass der ausgezeichnete Chemiker, von dem diese Erfahrung herstammt, die Richtigkeit prüse. Dies ist von Wichtigkeit; denn wenn das, was Thénard über die Wirhung des Ammoniaks angibt, nicht richtig angewandt ist, so ist es klar, dass es ein selbstentsündliches Phosphorwasserstoffgas gibt, welches dese Bigenschaft nicht von darin abgedunstetem PHº bet.

Wir kommen auf diese Verbindung beim Phosshorenleium wieder zurück.

Balmain ") gibt folgende leichte Bereitungs- Phosphorstickmethode des Phosphorstickstoffs au. Man legt Grecheilberehlorid - Amidid in einen Glaskolben, estitat geliade und wirft Phosphor in kleinen Sticken nach eigander binein, so lange er derand einzuwirken scheint. Die Masse wird von Zeit su Zeit umgerührt: bud zuletet so erhitat, des der Rolbes im Boden fast glübt. Dadurch

stoff.

[&]quot;) Lond. and Ed. Phil. Mag. XXIV, :192:

verflüchtigen sich Salmiak, ein Ueberschuss an Phosphor und Quecksilber, wührend Phosphorstickstoff zurückbleibt.

Chlor.

Draper ') hat die Verstiche genauer beschrieben, aus denen er den Schlass zog, dass Chlosgas durch Sonnenlicht eine permanente Veräude rung erfährt (Jahresb. 1845, S. 57). Er bereitele Chlorgas beim Feuerlichte in zwei gleichen Röhren über einer gesättigten Lösung von Kochsals. Br liess dann das eine im Dunkeln und stellte das andere einige Minuten lang ins directe Sonnenlicht. In beiden Röhren wurde dann das Gas mit Wasserstoffgas vermischt. Im Dunkeln stieg das Liquidum in keinem von beiden; wurden sie aber in ein Fenster mit schwachem Tageslichte von Norden gestellt, so condensirte sich das Gas allmälig in dem Rohr, welches vorher dem Sonnenlichte ausgesetzt gewesen war, aber es dauerte mehrere Stunden lang, ehe sich eine Verminderung des Volums in dem anderen zu zeigen am-Draper erklärt dies so, dass sich ein Theil von der Lichtmaterie mit dem Chlor vereinige und latent werde, und nennt dieses tithonized Chlorine. Aber das, was sich so mit dem Chlor verbanden hat, reicht jedoch nicht hin, eine Vereinigung im Dunkeln hervorzubringen, sondern es :muss diese durch neues in geringet Menge hinzukommendes Licht unferstützt werden. Wird das Gemenge von Chlorgas und Wasserstoffgas dem zerstreuten Lichte ausgesetzt, so geht immer eine kurze Zeit darauf bin, ehe das salzige Liquidum zu steigen beginnt. Diese Zeit ist es,

^{*)} Lond. and Edinb. Phil. Magt XXV, 1.

pilm anfängt zu steigen, erst langsamer und pilm anfängt zu steigen, erst langsamer und Erzeichmässig für eine gleiche Zeit. Ein solligeichmässig für eine gleiche Zeit. Ein solligeichmässig für eine graduirten Rohr, welchen Jang Tageslicht bedurfte bis das ming sein Volum zu vermindern, wurde im Jah dem Lampenlichte ausgesetzt, wo es dann libätung des Liquidums für den ersten Grad für den zweiten 165, für den dritten 130, den vierten 95 und für die folgenden Grade viele Sekunden, nämlich 93, erforderte.

The Rigenschaft welche das Chlorgas durch drecte Sonnenlicht erhält, behielt es bei Mar Versuchen noch, als es eine Woche n Dunkeln aufbewahrt worden war. Dass Aler die Lichtmaterie absorbire und behalte, kint er so überzeugt, dass er dies auf fol-Art zu beweisen sucht: Von zwei Eprou-, von ungleichem Durchmesser, wurde ligere in die weitere gestellt und beide Mislösung gefüllt, in welcher sie in eiformane umgekehrt und dann im Dunkela mit Chlorgas und darauf mit Wasserstofffilk wurden. Wurden sie dann in zer-Licht gebracht, so stieg das Liquidum incher in der äusseren als in der inneren, Chlor seiner Meinung nach in der ausse-🖛 Theil von dem Lichte zurückgehalten welches zur Tithonisirung des Chlors in meren erforderlich ist.

ist immer das dunkelblaue Licht, welches Wirkungen am stärksten hervorbringt, und id Draper's Versuchen steht die Wirkung

der verschiedenen Strahlen im Forbenbilde in folgendem Verhältnisse:

Acusserates	Roth			. 0	Indigo	66,6
22	Orange			1,0	Grenze zum Violett .	50,0
,,	Grün	•		1,9	Violett daran	44,4
Grenze von	Grün z	n B	aw	25,0	Violett weiter davon	20,0
Rlan				490	Appendent Violett	121.

Er hat durch directes Sonnenlicht die allotropische Verwandlung des Phosphors in rothen, in Krystallen sublimirbaren nachgemacht, und findet, dass sie von derselben Art sei, nämlich ein tithoniced Phosphorus.

Neue Verbin- Wir kennen bekanntlich zwei Verbindungen dung von von Chlorschwefel mit Schwefelsäure, nämlich Schwefel mit das Acichlorid, SEl⁵ + S, und das Quinquaci-Sauerstoff.

Chlorid = SC13 + 5S. Millon hat noch eine anders entdeckt, welche aber nicht zwischen sondern sus diesen beiden liegt, Schwefelsaure und 4 Atom Schwefelsuperchlorar basteht, d. h. Schwefelaci - Chlorür ist = SCl2+ S. Diese Verbindung ist schwierig rein zu erhalten. Sie bildet sich, wenn man einen mit Chlor so viel als möglich gesättigten Chlorschwefel mit Chlorgas im Maximum von Feuchtigheit behandelt, wobei sich das neugebildete Aciehlorur in farbloson Krystallen absetzt. sine Flasche von 4 bis 5 Liter Inhalt mit Chlorgas, welches vorher durch Wasser geht, giesst dann 20 bis 30 Grammen von dem Chlorschwefel und 2 bis 3 Grammen Wasser hinein. Dann wird die Flasche wohl verschlossen, gut umgeschüttelt und vier bis fünf Stunden lang in ein

^{*)} Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 413.

Genische von Kochsalz und Schnee gestellt. Das Chler verwandelt sich dabei in Salzsäuregas, welches nachher durch trockne Luft herausgetrieben wird, woranf man die Flasche von Neuem mit feschiem Chlorgas füllt, gut umschüttelt und abhablt. Dies wird so oft wiederholt, bis sich der Chlorschwesel in eine Masse von Krystallen verwandelt hat, die aber noch mit Chlorschwefel derehtränkt ist. Unter dieser Masse befindet sich dan ein schwereres, gelbliches Liquidum, worther keine weitere Mittheilungen gemacht worden sind. Um nun die krystallisirte Verbindung zu reinigen, wird Chlorgas in die Flasche geleitet, velches vorber über Schweselsäure getrocknet warden ist. Dieser Chloratrom muss 10 bis 12 Stunden lang unterhalten werden, während man nit einer glühenden Kohle, die man unter die Plasche hält, die Krystalle von der erwärmten Stelle an eine kältere treibt, um während des Durchgangs in Gasform so viel wie möglich die Rinwirkung des Chlors zu vollenden und die Krytalle von Chlorschwefel zu befreien, was jedoch nicht so vollständig glückt, dass nicht einige Prottate darin zurückhleiben. Diese Verbindung bretallisirt theils in feinen Nadeln und theils in beiten rhomboidalen Blättern. Sie erhält sich wicht beim Zusammentreffen mit Wasser, indem *dadurch sogleich zersetzt wird mit einer schwadea Explosion, so dass es unmöglich war, sie in Geer Form zu analysiren. Wird sie aber in ein ghörig trocknes und an einem Ende zugeblasese Robr gebracht, dessen anderes Ende dann wgezogen und zugeschmolzen wird, und darin sich selbst überlassen, so findet man sie

nach 2 bis 3 Monaten halbgeschmolzen und breiig geworden, und nach 3 Monaten hat sie sich in ein klares Liquidum verwandelt, welches sich in dem Maasse, wie der Chlorschwefel vollkommen davon abgeschieden ist, fast völlig farblos zeigt. Im entgegengesetzten Falle hat dies Liquidam einen Stich ins Gelbe. Dies scheint nur eine isomerische Veränderung zu sein, indem sich nichts daraus abscheidet, weder in Gasform noch in fester Form. Dieses Liquidum erhält sich bei - 180 flüssig und sinkt wie ein Oel in Wasser unter, von dem es dann allmälig zersetzt wird in Schwefelsäure, schweflige Säure und in Salzsaure, 1 Atom von jeder der ersteren und 2 Aequivalente von der letzteren. Für die Analyse wurde es durch Salpetersäure zersetzt.

Chlorwasser.

Riegel und Walz*) haben das Vermögen des Wassers untersucht, bei verschiedenen Temperaturen mit ungleichen Volumen Chlorgas gesättigt zu werden, und ihre Versuche stimmen mit denen nach Pelouze im Jahresberichte 1844, S. 61. mitgetheilten bis in die gewöhnlichen Grenzen der Beobachtungsfehler überein. Ich will hier die Resultate beider anführen, reducirt auf eine vergleichbare Form, wobei das Volum des Wassers = 1 ist.

	,		Pelouze			$\mathbf{R.}$ und $\mathbf{W.}$		
00		Temperatur	1,75	bis	1,80	1,50	bis	1,60
+	5 0	"		"	_	2,05	"	2,10
	80	,	_	. "	_	2,50	,,	2,60
	90	"	2,70	,,	2,75	2,65	"	2,70
	100	"	2,70	"	2,75	2,90	"	3,00

^{*)} Jahrb. für pr. Pharmacie, IX, 154.

	Temperatur	Pe	l o u	ze	R. und		w.
120		2,50	ננ	2,60	2,65	"	2,75
140	"	2,50	22	2,60	2,60	"	2,65
160	22	2,45	22	2,50	2,35	"	2,40
300	99	2,00	"	2,10	1,80	"	1,85.

Für den Apotheken-Bedarf empfehlen sie das Wasser bei + 120 zu sättigen und es dann in dem Aufbewahrungsraum in ungefähr dieser Temperatur zu erhalten. Ein guter Korkstöpsel ist meh ihrer Ansicht eben so gut wie Glasstöpsel (der erstere pflegt jedoch gewöhnlich gebleicht zu werden). Zur Bestimmung des Chlorgehalts im Chlorwasser halten sie die Indigo - Probe für die bequemste, aber am sichersten, dass man eine gewogene Quantität von Quecksilber im Ueberschuss mit dem Chlorwasser schüttelt, bis dessen Geruch nach Chlor verschwunden ist, worauf dann das vermehrte Gewicht des Ouecksilbers den Chlorgehalt ausweist. Wird die davon absiltrirte Plüssigkeit nachher mit salpetersaurem Silberoxyd gefällt, so ist ein Theil von dem Chlorgehalt oxydirt gewesen und Salzsäure durch Zersetzung des Wassers gebildet worden. Die Grösse dieser Zersetzung weist das Gewicht des Chlorsilbers aus. Der oxydirte Theil kann chlorige Säure gewesen sein, weil sich dieselbe nach ihren Versuchen in der Kälte und in verdünntem Zustande neben Salzsäure erhält.

Bekanntlich war die Oxydationsreihe des Jods bisher böchst unvollkommen bekannt. Wir haben allerdings niedrigere Oxydationsgrade als die Säure vermuthet, aber sie konnten niemals auf eine befriedigende Weise dargestellt werden.

des Jods Jod.
Wir ha- Neues Oxyd

Dies ist uun Millon') geglückt, indem er ein Jodoxyd in isolirtem Zustande dargestellt hat, und ausserdem eine Verbindung, in welcher offenbar ein noch niedrigerer Oxydationsgrad enthalten ist.

Er hat den Einfluss der Salpetersäure und der Schwefelsäure auf Jod und auf Jodsäure untersucht, und dabei stiess er auf diese neuen Verbindungen. Ich will in der Mittheilung die Ordnung seiner Versuche befolgen.

Salpetersäure, welche mit 4 Atomen Wasser verbunden ist, übt keine Wirkung auf Jod aus. Mit 3 und mit 2 Atomen oxydirt sie das Jod in der Wärme und bildet Jodsäure, welche in kleinen Warzen ansehiesst = 3 J + H:

Enthält aber die Säure weniger als 2 Atome Wasser, so greist sie das Jod in der Kälte an, wenn dieses fein zertheilt ist, wie es am besten erhalten wird, wenn man Jodkalium mit Chlorjod niederschlägt. Man reibt das gut von Wasser befreite Jod mit ungefähr seiner zehnsachen Gewichtsmenge solcher concentrirter Salpetersäure in einem Mörser zusammen. Nach kurzer Zeit hat das Jod sein Ansehen günzlich verändert und sich in ein gelbes Pulver verwandelt. Dann wird die Säure abgegossen, wenn sie sich geklärt bat, und durch eine neue eben so grosse Quantität wieder ersetzt, die man damit zusammenreibt und nach dem Klären davon wieder abgiesst. In dieser Säure ist dann viel Jodsäure aufgelöst enthalten. Das gelbe Pulver ist salpetersaures Jodoxyd.

Um dieses salpetersaure Jodoxyd von der freien Säure zu befreien, verstopft man des Rohr eines

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. XII, 339. 386. 353.

Trickters mit Asbest, legt die Masse in den Trickter und lässt sie darin abtropfen. Weiter hemmt man nicht, und des Salz hann nicht obne Amstrung weiter behandelt werden. Durch Wirme und durch Wasser wird es in Salpeter-time, Jodeäure und in Jod zersetzt, und durch Eilgetersäure wird das Jodoxyd darin, selbst in der Kälte, in Jodeäure verwandelt, wenn ihre Einwirkung einige Stunden lang fortgesetzt wird.

Man nimmt dann die Masse aus dem Trichter, hat sie auf einen trocknen Ziegelstein und lässt derauf so lange in der Luft liegen, bis sie nicht mehr von Salpetersäure raucht. Wenn sie nicht mehr raucht, so bringt man sie in einen Exerceator über trocknes Kalkhydrat, bis man sieht, des sich ihr Anschen nicht mehr veräudert. Dann let ein mässiger Wassergehalt, der bei dem Verutilen in der Luft aufgesogen worden war, das Jellezyd von der Säure abgeschieden, welche darent verdunstete und von dem Kalk eingesogen Hierauf wäscht man sie auf einem Film suerst mit Wasser, um Säure zu entfernen, that down mit schwachem Alkohol, um abgeschiefreies Jod wegsunehmen, worauf man sie The Schwefelsaure trocknet. - Auf diese Weise estilt men jedech nicht mehr als 1/10 vom Gewith des Jods an Jedoxyd; das Uebrige verwandik sich in Jodsäure, welche von der Salpetersince aufgelöst wird.

Die Behandlung der Jodsture mit Schweselsines gibt eine reichere Ausbeute. Das Studium des Verhaltens der Schweselsäure zu Jodsture ist wichtig auch wegen den verschiedenen Meinungen, welche darüber geäussert worden sind. GayLussac fand keine Verbindung zwischen diesen Säuren. H. Davy entdeckte und beschrieb eine Verbindung, welche Serullas nicht darzustellen vermochte, und nachher baben viele Chemiher Davy's Erfahrung für einen Irthum gehalten. Millon hat gezeigt, dass sie kein Irthum war und er hat mehrere Verbindungen dargestellt.

Die Jodsäure löst sich in siedender concentrirter Schweselsäure auf, und kühlt man sie dann sogleich ab, damit keine Jodsäure zersetzt wird, so
erhält man Verbindungen zwischen beiden Säuren. Setzt man aber das Erhitzen fort, so geht
Sauerstoffgas weg und man erhält Verbindungen
von Schweselsäure mit Jodsäure und Jodoxyd,
und wird das Erhitzen noch mehr verstärkt, so
werden diese zersetzt, indem sich Jod entwickelt,
und andere neue Verbindungen gebildet werden.

Man erhitzt 450 Th. concentrirter Schwefelsäure in einem Platintiegel bis nahe zum Sieden und rührt 30 Th. fein zertheilter Jodsaure in kleinen Portionen nach einander hinein. Mehr löst sieh nicht darin auf. Nach der Auflösung wird der Tiegel sogleich vom Feuer genommen und eine Stunde lang stehen gelassen. Setzt sich dabei ein gelbes Pulver ab, was häufig in Folge einer au starken Erbitzung stattfindet, so wird die Säure daven abgegossen und dann unter einer dicht schliessenden Glocke stehen gelassen. Während 5 bis 6 Stunden setzt sich nun ein weisser pulverförmiger Körper daraus ab, von dem man, wenn er sich zu vermebren aufgehört hat, die Saure abgiesst, indem man das weisse Pulver auf einen trocknen Ziegelstein legt, den man in einen Exsiccator mit einer möglichst kleinen Glocke und mit einer möglichst grossen Oberfäche von Schwefelsäure stellt. Diese pulverförmige Verbindung wird durch Wasser nessetzt, welches Schwefelsäure und Jodaänre von einander trenat und auflöst. Die Verbindung besteht aus 5 + 35 + 2H.

Nach einigen Tagen fängt eine andere Verbindung an sich abzusetzen; aber es sicht aus, als würden mehrere gebildet, eine nach der anderen, welche immer weniger Schwefelsäure im Verhältniss zur Jodsäure enthalten. (Wahrscheinlich geschieht die Absetzung derselben aus dem Grunde, dass die Schwefelsäure Gelegenheit hat, immer mehr Feuchtigkeit aufzunehmen.

Aus einer Lösung von Jodsäure in warmem H³S setzt sich die angeführte Verbindung = H³S sh, aber sie enthält 10 Atome Wasser = H³ + 3H³S.

Wird bei dem Auflösen der Jodsäure in fast siedender concentrirter Schwefelsäure die Erhitzung fortgesetzt, bis einige Sauerstoffgasblasen weggegangen sind, so setzt das Liquidum beim Erkalten eine reichliche Menge schwefelgelber Blätter sh, von denen man die Saure abgiesst, und welthe man dann auf einem Ziegelstein trocknet, wie vorhin angeführt wurde. Diese Blätter bestehen aus 1 Atom Schwefelsäure, 4 Atomen Jodsare, 1 Aequivalent Jodoxyd und 1 Atom Wasser. Millon hat sich in Betrachtungen eingebeen, wie diese Verbindung angesehen werden wil, welche mit der allgemeinen Annahme schliewen, dass sie eine eigentbümliche Verbindungsatt sei, welche den elektronegetiven Oxyden augehöre. Ohne dies bestreiten zu wollen, will ich doch zeigen, dess es eine ziemlich einsache Weise gibt, eie in Uebereinstimmung mit anderen Verbindungen zu betrachten, wo Säure und Basis vorhanden sind, wenn man das Aequivalent des Jodoxyds — J in 2 Atome theilt, aus den Gründen, welche ich bei der Salpetersäure angeführt habe. Dann wird die Formel — JS + JJ + H.

Lässt man die Entwickelung von Sauerstoffgas beim Auflösen der Jodsäure 7 bis 8 Minuten lang fortdauern, so wirk die Flüssigkeit gelb und setzt beim Erkalten gelbe Krystalle ab, welche gelber sind als die vorhin angeführten Blätter. Sie enthalten 1 Atom Jodsäure weniger als diese und sind JS + JJ² + H.

Diese beiden Salse werden durch Wasser zersetzt in Schwefelsäure, Jodsäure und in abgeschiedenes Jod. Sie sind leicht löslich in erhitzter Schwefelsäure, aber unlöslich in kalter, und setzen sich beim Erkalten sogleich wieder daraus ab.

Setzt man die Erhitzung so lange fort, bis zuletzt Jod anfängt mit dem Sauerstoffgas wegzugehen, so entstehen anders zusammengesetzte Verbindungen derselben Art, welche ebenfalls gelb sind, aber häufig gemengt. Vorzüglich von zweien derselben hat er die Zusammensetzung bestimmt. Die eine bildete gelbe Warzen und bestand ans 25 + H. Die andere bildete orangegelbe krystallinische Krusten und setzte sich orst nach Verlauf eines Tages ab. Ihre Zusammensetzung drückt er mit 35 0 19 + 10 5 + H aus. Wir kommen weiter unten durauf wieder zurück.

Da im diesen Fällen bei der Zersetzung der Johanne durch Hitze und durch die Einwirkung der Schwefelsäure niedrigere Oxydationsgrade herwegebracht worden sind, so wäre Veraulussung wehanden gewesen, zu versuchen, oh es nicht darch ungleiche Zusätze von Jod zu der Lösung von Jodsäure in Schwefelsäure bei einer weniger behen Temperatur glückt, Verbindungen der Schwefelsäure mit noch niedrigeren Oxydationsgraden des Jods hervorzubringen.

Die beiden neuen Oxydationen des Jods, welche Millon hervorgebracht bat, nennt derselbe Acide hypojodique = I and Acide sous - hypojodique") = J⁵O¹⁹. Sie haben also Namen von Säuren erhalten, ungeachtet sie hier als schwache Basen austreten und ihnen, wie wir sehen werden, die Eigenschaft sich mit Alkalien zu vereinigen fast ganz mangelt. Der Name der ersteren ist mit dem von N, Acide hyponitrique, analog gewählt worden. Aber es ist ein falscher Begriff, sie eine Säure zu nennen. proportionale Chlorverbindung den Namen Chlorexyd erhalten hat, so muss sie Jodoxyd genaunt werden. Was die letztere Verbindung anbetrifft, so ist es nicht leicht einzusehen, wie sie als oin besonderer Oxydationsgrad betrachtet werden könnte. Man müsste dann die ganze Anzahl der Oxyd-Oxydule z. B. der Metalle als solche betrachten,

⁾ Eine Zusammensetzung von squs und hypo, zwei gleichbedeutenden Worten aus verschiedenen Sprachen, kann wohl schwerlich von Jemand gebilligt werden, welcher darauf Werth legt, dass die Bildung unserer Nomenklatur nach richtigen Principien geschehe.

was man aber nicht thut. Sie ist offenbar aus zwei Oxyden zusammengesetzt, von denen das eine, wiewohl noch nicht für sich dargestellte

J und das andere ein höheres ist. Sie kann

J + 4J oder = J J sein. Das letztere hat
Millon vergleichungsweise aufgestellt; es ist
wenig wahrscheinlich, weil die Verbindung mit
Schwefelsäure ein Salz gibt, welches = 4JS² +

JS² + H sein kann. Aber zugleich hat er auch
2J mit J + J verglichen. Wir wollen sie hier
mit dem allgemein genommenen Namen: Doppeloxyd des Jods bezeichnen.

Millon gibt folgende Bereitungsmethode dafür an: Man macht nach der oben mitgetheilten Vorschrift eine heisse Lösung von 30 Theilen Jodsäure in 150 Th. concentrirter Schweselsäure, erhalt die Lösung so lange heiss, als sich noch reines Sauerstoffgas entwickelt, und setzt dann das Erhitzen fort, bis Jod und Sauerstoffgas zusammen daraus weggehen, und bis die Säure eine tiefgrüne Farbe angenommen hat. Dann lässt man sie unter einer Glocke, welche dicht auf ihre Unterlage schliesst, erkalten und darunter 3 Tage lang stehen. Während dieser Zeit schieset daraus die Verbindung des Doppeloxyds mit Schwefelsäure in gelben Krystallen an, die man herausnimmt und von der man die Schwefelsäure auf einem Ziegelstein entsernt, auf dem man sie mit einer Glocke wohl bedeckt liegen lässt, bis der Stein so viel wie möglich die flüssige Saure eingesogen hat, wozu 2 bis 3 Tage erforderlich sind. Dann nimmt man die Krystallkrusten heraus und setzt sie der Lust aus, two fenchtigkeit die damit verhundene Schwe-Min abscheidet. Dann reibt man sie zu Pul-Milieht dieses zuerst mit Wasser und darauf Miliehel ans, und trocknet es über Schwefel-

De Doppeloxyd bildet nun ein Pulver von miber Farbe, was aber auf diese Weise nicht Iven ungefähr 4 Procent Schwefelsänre ert wird. Eust und Licht wirken nieht darin. Läset man es lange Zeit in Wasser lie-📑 st fängt es an allmälig zersetzt zu werin Jod und in Jodsäure. In Wasner aufge-De heustisches Kali zersetzt es soglaith und. chilt jodsanres Kali und ein wenig Jodka-L Uebergiesst man es aber mit einer Lösung Balibydrat in Alkohol, so veveinigt es sich sinem Theil des Kahi's, welches dadusch ei-Bick ine Violette bekemmt. Aus der Verse mit Kali kann es durch Saverstoffsäuren L'algeschieden und dadurch frei von Schwe-Merkalten werden, aber mit einem grossen lit an Doppeloxyd, welches jedsauces Kall fedtalium gebildet hat.

The Jodoxyst wird are Jod und Salpetereiure like often angeführte Weise rein, aber mit ihm Verlust erhalten. Verunreinigt mit ein Tehwefelssure bekommt man en aus dem Milixyd, wenn man dieses nach dem Trocklin ein em dem einen Endy: zugeschmalsenen liche bringt und dieses in einem Bade in ein temperatur zwischen ih 130° und 150°, aben linie höheren, ein Paar Stunden lang erhält, lichte ein wenig Jod aublimirt, nach Millou's lichen genau die Quantität, wedurch in 3 in

4I das erste Glied in I verwandelt wird, oder so viel, dass von AII ein Acquivalent Jod erhalten wird. Nachdem sich das Jodsublimat nach dieser Zeit nicht mehr vermehrt, wird der Rückstand aus dem Rohr herausgenommen, mit Wasser und danu mit Alkohol gewaschen und getrocknet.

Er ist ein mehr oder weniger hellgelbes, Pulver. : Das mit Salpstersäune bereitets Oxyd ist. tiefer gelb, wie Schwefel. Dem Sonnenlicht ausgesetzt verändert es sich nicht oder doch nur äusserst unbedeutend. Es verändert sich weder durch die Luft noch durch deren Feuchtigkeit und es ist auf keine Weise hygroscopisch. (Ich besitze seit 14 Jahr eine mir gütigst von dem Entdecker mitgetheilte Portion Jodoxyd, und sie hat sich noch unverändert erhalten). Zwischen + 1700 und 1800 zersetzt es sich in Jod und in Jodsäure. Von kaltem Wasser wird es weder aufgelöst noch verändert, aber durch siedendes Wasser wird es ziemlich rasch in Jodsäure und in Jod zersetzt. Durch Alkohol wird es ebenfalls weder aufgelöst noch verändert. Es lost sich nicht in kalter Schweselsaure, aber in der Wärme wird es davon aufgelöst und aus der Lösung schiesst beim Erkalten achwefeleaures Jodoxyd = 359 + 4 an. Salpetersäure löst es in der Kälte nicht auf, aber sie zersetzt es in der Wärme gleichytie Wasser. Salzsäure bildet demit Chlorjod und Chlor. Eine Lösung von Kali in Wasser verwandelt alch damit sogleich in Jodkalium und in jodsaures Kaliaber won in einem sehr concentrirten Alkohol aufgelösten Alkali bindet es ein wenig Alkali und wird dadarch ziegelroth, worauf, es bald zerstört

d, wenn man nicht die Lösung sogleich abjud, die Raliverbindung auspresst und über mielsäure trocknet. Lässt man es in der Flüsit liegen, so färbt es sich bald gelb und ist es die oben angeführte Verbindung von mit dem Doppeloxyd, aus dem dieses mit we abgeschieden werden kann.

Ber Gehalt an Sauerstoff in diesen Verbingen ist dadurch bestimmt worden, dass eine ingene Quantität von der Verbindung durch geme, wasserfreie Kalkerde in höherer Temper getrieben wurde, wobei das Jod mit der Kalk-**Reverbunden z**urückblieb, so wie auch die Schwe-Care, wenn schweselsaure Verbindungen unmeht wurden, und wobei das Wasser in ebengewogener Schwefelsäure aufgefangen wurde. Verlust an Gas war Sauerstoff, dessen Geausserdem, verglichen mit dem aufgesamden so wohl übereinstimmte, wie bei Versu-Geser Art verlangt werden kann. Die Anades mit Salpetersäure bereiteten Jodoxyds folgende Resultate:

Gr. Oxyd verloren 0,233 Gr. Sauerstoff = 20,48 Proc.

,, 0,171 ,, " Roch der Rechnung muss der Verlust 20,17 ie. betragen. Die Analyse ist also hinreichend . Aber wenn das Jod seinen Sauerstoff und sich in höherer Temperatur mit der firde vereinigt, so wird für jedes Aequiva-Jed I Atom Sauerstoff aus der Erde ausgecom. Ob dieser Abzug gemacht worden ist, mt mit keinem Wort an irgend einer Stelle der Abhandlung vor. Es darf nicht verbet werden, dass ein mit allem Recht so berühmter Chemiker, wie Millon, diesen Abzug vergessen hätte; aber es hätte ausgesprochen werden müssen, dass er geschehen sei, weil im entgegengesetzten Falle das Jodoxyd = 3 und das Doppeloxyd = 1 + 43 sein würde.

Verhalten der Jodsäure als Oxydationsmittel.

Millon ') hat ferner die Wirkungen der Jodsäure als Oxydationsmittel studirt, als welches sie insbesondere kräftig auf organische Zusamensetzungen wirht. Diese Versuche, wiewohl sie nur in allgemeinen Ausdrücken mitgetheilt worden sind, haben ein besonders hohes wissenschaftliches Interesse. Dieses Studiam hat er mit dem einfachsten denkbaren Beispiel angefangen, nämlich mit der Verwandlung der Oxalsaure in Kohlensaure, und er hat es unter einer Menge von verschiedenen Umständen studirt. Die Oxelsäure verwandelt sieh ganz und gar in Kohlensäure, während die Jodsäure zu Jod reducirt wird. Ist die Quantität von Jodsäure zur Zersetzung der Oxalsaure binreichend, so beschleunigt ein Ueberschuss an Jodsäure die Operation nicht. verschiedene Quantität von Wasser scheint keine besondere Wirkung darauf zu haben, aber die Temperatur übt eine desto grössere darauf aus. Zwischen + 180 und + 220 schlägt sich erst mach 3 oder 4 Stunden Jod nieder, und es gehen 5 bis 6 Tage derauf hin, ehe die Oxalsaure zerstört worden ist. Bei + 100 hat nach 24 Stunden keine sichtbare Wirkung stattgefunden, aber bei + 600 ist die Oxalsäure in wenigen Minuten zerstört.

^{*)} Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 171. - Ann. de Ch. et de Phys. XIII, 29.

Das Light hat chenfalls einen unmittelbaren Rinkess darauf. Ein Gemenge, welches bei + 100 mwirksam steht, beginnt sogleich Kohlensäuregas mentwickeln, wenn die Sonne darauf fällt, selbat hoge Zeit verber, che sich die Tempenatur bemether erhöhen koante. Die Operation geschieht dess chen so rasch, wie her Tageslichte in einer Temperatur von + 950.

Aber ouch die katalytische Krast bestimmt: hier die chemische Wirkung, wenn keine Wägme angewandt wird. Wenn von zwei gleichen Gemengen, die gleichwiel Gen in eingelei Zeit geben, des eine mit Platinschwamme vermischt wind; sh han dieses in einealei Zeit ungeführ 60 Mal so viel Ges geben, wie das andere. Platinhlech übt diese Wichung night and. Die Anantität von Platinschwamme hat einen bedeutenden Kinfluss, aber die Verdoppelung, seiner Quantität vermeket die Wishing night um mehr als um 4. Hineingelegtes Jod vermehrt die Wirksenkeit hemeskhar, daber wird auch die Operation siehther beschlennigt, wenn sich Jod darin niederzuschlagen anfängt. Roblenpulver bat eine Ehnliche Wirkung.

Dagegen besitzt Cyanwasnerstoffsure die Eigenechaft den Fortgang der Oxydation game aufzeheben. Ein Gemonge von 10 Grammen Oxelstore and 20 Gr. Jedature in 50 Gr. Wasser migdöst, murde, ale es in stilliger Zersetzung begriffen war, mit 40 Tropfen Blausfure vermicht, welche 45 Procent von ihrem Gewicht an wassesseier Blausaure entkielt. Die Entwickelang von Kahlenmureges barte segleich auf, so dass sie nicht einmal bei 4 600 bis 800 wieder hervorgerufen werden konnte. Es erhielt sich 14 Tage lang unverändert. Aber nach 3 Wochen hatte die Cyanwasserstoffsäure Jodcyan gebildet, und dann fing die Gasentwickelung von Neuem wieder an. Bei dieser Gelegenheit bildet sich auch ein wenig Jodwasserstoffsäure, welche sich ungeachtet der Gegenwart von Jodsäure unverändert erhält, wovon aber die Einmengung von Jodcyan die Ursache ist, indem dieses für deren wechselseitige Zersetzung ein ähnliches Hinderniss ist, wie die Cyanwasserstoffsäure für die Oxydation der Oxalsäure.

Die Einwirkung der Jodsäure auf ternäre und quaternäre oxydirte Körper ist den unregelmässigsten Verschiedenheiten unterworfen. Gewisse davon werden gänzlich zu Kohlensäure und zu Wasser zerstört, andere geben intermediäre Verbiudungen, und undere werden gar nicht dadurch zerstört. Es ist klar, dass, wenn dies Verhalten einmal specifisch ausgemittelt sein wird, Auswege zur Abseheidung, Reinigung u. s. w. gewonnen werden können, von welchen wir noch keinen Begriff häben.

Millow hat die von ihm mit Jodsäure geprüften Körper in drei Klassen getheilt. Die erste wird von denen ausgemacht, welche wie die Oxalsäure zersetzt werden, als Ameisensäure, Weinsäure, Citronensäure, Mekonsäure, Milchsäure, Schleimsäure, Stärke, Zucker, Dextrin, Gummi, Milchsäure, Stärke, Zucker, Dextrin, Gummi, Milchsaure, Salicin. Bei allen diesen wird die Veränderung uurch Cyanwasserstoffsäure unterbrochen, selbst bei + 100°, aber Platinschwamm und Sonnenlicht beschleunigen sie. Die zweite umfasst diejenigen, welche die Jodsäure mit einer so positiven Kraft zersetzen, dass diese nicht durch

Spinniverstoffsture aufgischen wird. Dabin et-Maraciton, Gerbouwie, Gallapfelsaure, Krev-Maybin, Albumin, Fibrin, Gluten. Die litwirt gar nicht dubeh Jodesure oxydirt, a.B. kimiure, Buttersäure, Camphersäure, Leim, are a control of this ail

Mesne auf Millan's Angabe aJahresh. Wasserbaltige E, S. 76), dass Jodsäure mit 1 Atom Waster ttilisirt, während Rammelaberg (Jaliresb. 10; S. 65) angegeben - hatte, dass sie ...wesserhisei, hat der letztere ") eine nene Untersuchung potellt, wobes er gefunden list, dass die regelnig krystallisirte Säure: Atom Wasser entk. Aber in der in kleinen Schuppen gefällten Mare dand Raise on ed she in gl 92,28 Jodeisant, 5,37 Modelsäure und 1990 Waster. Sien War alsp murfreie Jodsäure, verunreinigt durch wasserlilis Schwefelsäure. Es bleibt jedoch immer Mbdie Frage übrig selobeidie wonaMithau m-Name Is He existired wordber :R submyble berg in affiliet and organic eller Sonrange eller in Belmain (*) hat bemerkt, dass slie die Körwelche er ule durch Sauren unzerstörbare Verbindung Missingen von Borstickstoff mit Metallen be- desselben mit whiten and welche er much der Behandlung in pinitiven : Werbildungen unit: Königswasser Missaure erhalten hut, nichts auderes als Mithetoff sind, and das Königswasser das Me-🌉 en . der. Verbindung :anszieht.. ' Aber diese Milintungen mit Metallen: können doch, enistiren

Bor.

Jodsäure.

wieder hergestellt, worden, wenn man den

Pogend. Ann. LXII, 416.

[&]quot;) load, and Edinb. Phil. Mag. XXIV, 1917.

Bomtickstoff mit dom Melek erkilet. Als, beste Bereitungsmethode des Boestickstoffs giht er jetzt folgende un. 12 Theile Quachsilbergenid, 11 Th. wasserfreie Bareiure und 1 Th. Schwefel werden vectoischt und schitzt.

Er gibt ferner an, dass es zwei Borstickstoffe gibt, von denen der eine zwar nicht in der Weissglühhitze merstört wird, sich aber durch Wasser bei gewöhnlicher Tempenstur und durch Salzsäure zersetst. Er phosphareseirt nicht beim Erhitsen. Dieser ist es, welcher erhalten wird, wenn sten Borsäure und Mellen zusammen erhitet. Der andere, welcher Salpetereiure und Mönigewesser verträgt, und welcher vor dem Löthrohre so stark phosphorescist, ist desjonige, welcher auch der Behandlung der Borstickstoffmetalle mit Königs-Wasser zoritekhiciht.

Kohlenstoff dungen desselben. Elayigas.

Ebelmen') gibt als vortrefkicke und leichte und Verbin- Bereitungsmethode des Elsylgases (Whildenden Gases) folgende an : Man erhitst in einem angemessenen Apparate ein Gemenge von 3 Theilen geschmolsener und dans fein geriebeser Bersäure and 1 Th. wasserfreign Alkohols. Die Borsause vereinigt sich mit 4 Atom Wasser und der Alkehel wird zersetzt, obne verkohk au werden. Das Gas hommt in einem gleichmäsrigen Strom.

Oxamid.

Völchel") hat im einer sehr ausführlichen Abhandlung an beweisen gesucht, dass des Quamid nicht als MH2.4-C betrachtet werden müsse, und dass dus Amid nichts sei, so lange es nicht für sich dargestellt werden könne. Dagegen sei

[&]quot;) L'Institut, No 548, p. 218.

[&]quot;') Poggend: Ann. LXI, 259.

in Sumid Urenoxyddrydrat 😅 C2H2N9O 🕂 🗓. Militereis dufür soll darin liegen, dass man, ninvine Lösung von Ozimid in siedendem Wasditti einer Lieung von essignaurem Bleioxyd, ait kaustischem Ammoniak versetzt worden My vernischt wird, einen Niederschlag erhält, storia unsichem und variirenden Proportionen, de ster ein Gemenge von oxalsuurem Bleiexyd www basischem Urenexyd - Bleioxyd ist, worin Westeratom durch 2 Atome Bleiezyd ersetzt min sei. Inzwischen glaubt Völchel keinen husbarn Werth auf diese analytischen Versu-Mikgen su können, bäk sie aber doch für the beweisend, dass Oxamid Urenoxydhydrat sei. Alle bat einen grossen Theil der anderen Amidwhindragen durchgogangen und hat gezeigt, mi sie in Uehereinstimmung mit dieser Ansicht jucket werden sollen ; zuletzt kommt er anfidie Anile der Metallo und der Metallealse, wo er ein promengesetztes Radical von Metall, Stickstoff und mustell bildet, ohne zu bemerken, dass die Medmide, die einfachsten, am leichtesten fasslichen m schwierigsten missznyerstehenden Amidinliedungen die ganze Reihe hindurch in völliger menie mit der Amid-Ansicht stehen und für beibe der Grundpfeiler sind, während sie de-The mech seiner Ansicht zu Ausnahmen überpha, welche mit einer ganz neuen Annahme Mit werden müssten. Wie leicht würde es the die organische Abtheilung der Chemie in an anderchdzinglichen Nebel zu verwandele, was man anfangen wollte auf diese Weise zu Acceptisiren. Wir haben gewiss noch unrichtige deichten in Menge, aber wolten wir aie gegen

andere verlauschen, son wässen wenigstens die, welche in ihre Stelle kommen sellen, deutlich richtiger und eine Verhesserung keine blosse Veriation 'sein, denn die letsteren können zahllos .werden.:

Verbindungen Kolbe!) hat seine Untersuchungen über die des Chlorkoblenstoffs.

Verbindungen der Kohlenchloride (Jahresb. 1844, .S. 77) fortgetetzt. Den Körper, welcher entsteht, wenn man Schwefelkohlenstoff lauge Zeit mit kaltem concentrirten Königswasser stehen lässt, und welchen ich als aus (C + COl2) + (S + SCl2) Kohlensuper- zusammengesetzt betrucktet habe, hat Kolbe auf eine einfachere Art zusammengepaart gefunden, numich = CCle + S, und er nennt ibn deshalb' Rohlensuperchlorid - schweflige Saure. Grunde für diese Veränderung in der Ansicht, welche 'ich im Folgenden darstellen "werde, scheinen mir gultig zu sein. Die Bereitung die-Ber Verbindung welche mit Königswasser so aueserst fangsam geschieht, hat uns Kothe viel rascher und erglebiger auszuführen gelehrt. Sie wird nämlich erhalten, wenn man Schweselkolilenstoff" mit Salzsäufe und mit Braunstein 'in "ciner verschlossenen" Flasche bel 4 30 einige Tage 'lang stehen 18sst und die Gemenge dann destillirt; wobei sie mit den Wasserdampfen übergelit.

chlorid schweflige Säure.

Behandelt man sie mit einer Lösung von schwof-Kohlenchlorur - schweflige Riger Saure in Alkohol bder Waster, oder von Säure. Zinnehlorur oder Schwefelwasserstoff in Wasser, '50' föst sie' sich mit starker Wärme'- Entwickelung

^{&#}x27;i'') Öfversigt af R. V. Akad. Forbandi. 1844. p. 146. Annder Ch. u. Phatm. XLIX, 339.

Se verliert dabei 1 Aequivalent Chlor and talet sich dadurch in Kohlenehlorik-schwef-Thre = CCl + S, welche die Eigenschaft in Saure besitzt und welche sich in der igleit auflöst. Diese Säure wird durch den it der Lust zersetzt, indem sie Sauerstofigas absorbirt. Sie konnte deshalb nicht gemesordire. Sie konnte desnato nient ge-funtersucht werden. Bleioxyd nimmt nicht mare Reaction weg. Kolbe hat mir eine von der Verbindung dieser Säure mit Kah pi mitgetheilt, zusammengesetzt aus KSCCI+ Chlor wird davon absorbirt und dadurch ensuperchlorid - schweflige Säure niedergeges.

Fird ihre Lösung in Wasser mit Kali ge- Formyloblot usd gekocht, so bildet sich durch In- rid - Dithionsikung von Bestandtlieilen des Wassers eine Saure. Eine solche Aufnahme von Wassicht als Wasser, sondern als Wasserstoff Sincrotoff, ist ausserdem ein nicht ungewöhn-Verhalten. Die Säure verliert 1 Aequiva-Calor und vereinigt sich mit den Bestandwen 1 Atom Wasser, und dadurch ent-Pmit: I Atom von dein Kali ein Salz, des-Circummensetzung sieh mit R + (C2H2Cl2+S) Schen lässt. Die Säure darin ist also Di-Mare, gepaart mit Formylchlorid, weshalb muylchlorid - Dithionsäure genunnt werden Diese Saure list Kolbe dargestellt, ina des Kafishiz in Alkohol auflöste und das demes mit Schweselsaure niederschlag, welvesichtig hinzugeselzt wurde. Dann warde Linns filtriet und verdunstet. Aus dem sau-

ren Rückstand zag Aether die neue Säure aus, welche nach der freiwilligen Verdunstung des Aethers rein zurückblieb, aber nachher zerfloss. Im luftleeren Raume über Schwefelsäure krystallisirt sie schwierig in kleinen Prismen, welche in der Luft wieder zerfliessen, aber ohne sich im Uebrigen durch die Luft in ihrer Zusammensetzung zu verändern. Sie ist eine sehr starke Säure; sie wird bei der trocknen Destillation durch sine höhere Temperatur zersetzt; aber Königswasser und Salpetersäure wirken nicht auf ihre Zusammensetzung und sie lassen sie nach ihrer Abdestillation unverändert zurück.

Kohlensuperchlorür - Dithionsäure.

Eine andere Säure wird erhalten, wenn man Kohlensuperchlorid-schweflige Säure, Cel² + S, in Kalilauge oder Barytwasser bis zur völligen Sättigung der Base auflöst und die Lösung verdunstet, worauf ein neues Salz anschiesst und das leichter lösliche Chlorkalium oder Chlorbarium in der Lösung zurücklässt. Diese Salze bestehen aus R + CEl3 + S. Die Saure darin ist also gemant mit Kohlensuperchlorür, und sie hann Kohlensupenchlorür-Dithionsäure genannt werden. Sie entsteht aus 9 Atomen Cel² + S, welche 1 Acquivalent Chlor verlieren, bei dessen Vereinigung mit Kalium sich 1 Atom Sauerstoff von dem Alkali abscheidet und ein Bestandtheil der - nouen Saure wird. Aus dem gereinigten Barytsalze hann die Baryterde ausgefällt und die Säure, welche dann in der Lösung bleibt, durch Verdunsten im Exsiccator krystallisirt erhalten werdeu. Sie verflieset in der Luft. In den Krystallen ist die Saure mit 3 Atomen Wasser verbunden. Kelbe hat mir gütiget Proben von dem Salzen dieser Säuze mit Kali, Natron und Silbereryl nitgetheilt. Die beiden ersteren sind kaystellisist und das letztere ist pulverförmig, und nerwürdig gewag nach einer 20 Monaten langen Aafbewahrung, ohne besonders vor dem Zutritt des Tageslichtes geschätzt gewesen zu sein, nur weig graulieh geworden.

In genauesten Zusammenhange hiermit steht Kohlensuperdie Dumas'sche Chloressigsaure, über deren ver-chlorir-Oxalschiedene Zusammensetzungenrt ich eine andere Assicht als Dumas gekabt habe, welcher sie als Eniguiere betrachtete, in deren Radical der Wassentof durch Chlor ersetzt worden sei, während ich sie als Oxaleäure ansah, gepaart mit Kohlensperchlorar, wofür die vorhorgehende Saure nun ein so sprechendes analoges Beispiel gibt. van mir geäusserte Ansicht hat durch Kolbe's Vernehe eine weitere Stütze anch durch eine see Bereitungsmethode erhalten. Wird Kohlenchlorid, C.Cl., unter einer Bedeekung von wenig Wasser in einer Atmosphäre von Chlorgas dem directen Sonnenliehte ausgesetzt, so absorbirt das Chlorid Chlorgas, es verwandelt sich in Superdierur und 1 Atom Superchlorur wechselt im Bidungemomente die Bestandtheile mit 3 Atomen Wasser, wodarch 1 Atom Oxalsiare entetcht, welche sich mit 4 Atom unsersetzten Kohlensuperchlorurs vereinigt zu Kohlensuperchlorur-Oxalsince (Chlorogalsauro), welche ausser neu gebildeter Salzsäure in dem Wasser aufgelöst bleibt, Wenn man sagen hann, dass Dumas's Ansicht duch die von ihm angewandte Bereitungsmethode tes Chlorgas und Essigsäure gerechtsertigt gewesen sei, so ist es klar, dass die entgegengesetzte Ansicht durch Kolbe's Bereitungsmethode völlig gerechtsertigt wird. Keine enthält aber einen eigentlichen Beweis, dieser leitet sich allein aus den jetzt angeführten, der Chloroxalsäure analogen Säuren her, bei denen die Dumas'sche Ansicht keine Analogie mehr hat.

Die Chloroxalsäure wird ausserdem nach Kolbe auf eine noch andere Weise erhalten, wenn man nämlich Chloral lange Zeit mit rauchender Salpetersäure kocht, nach der Zerstörung des Chlorals den grössten Theil der Salpetersäure abdestillirt, und dann den Rückstand im luftleeren Raume über Kalkbydrat verdunstet, wobei die Chloroxalsäure in Krystallen zurückbleibt, sehr rein und frei sowohl von Oxalsäure als auch von Essigsäure.

Für diese Ansichten ist es Kolbe geglückt, neue und wo möglich noch sprechendere Beweise zu finden, nämlich durch Substitution des Chlorudurch Wasserstoff in dem Paarling*), welche gleich gut geschieht, es mag Dithionsäure oder Oxalsäure die Säure sein, und wo es sich also zeigt, dass die Säure Eins, und der Paarling ein Anderes ist.

Wird Kohlensuperchlorör-Dithionsäure in Wasser aufgelöst und reines Zink hineingelegt, so löst sich dieses ohne Gasentwickelung auf, und im der Lösung ist dann 1 Atom Chlorzink, Zn Clauf 1 Atom Formylchlorid - dithionsaures Zinkoxyd, Żn Š C² H² Cl² enthalten. Durch Vergleichung dieser Formeln erkennt man, dass 1 Aequivalent Chlor mit dem Zink verbunden aus-

^{*)} Öfrersigt af K. V. Akad. Förhandl. 1844. p. 210.

nthen ist, und dass der Wasserstoff, welin them Zink bei seiner Oxydation aus d'Atom him ausgeschieden bat, in den Paarling einlien ist, um das Chlor su ersetzen.

ist man bei dieser Lösung des Zinks ein Elaylchloruris Schwefelsäure hinzu, so wechseln sich 2 Dithionsäure. malente Chlor aus, and diese Lösung entthan sehwefelsaures Zibkoxyd, Chlorzink und inkselz von einer neuen Säure = ZnSC2H4Cl. also die Dithionsäure das Elaychlorür zum Fing hat $= \mathbb{C}^2 \mathbb{H}^+ \mathbb{C} \mathbb{I} + \mathbb{S}$. Sie kann Elaylde-Dithionsaure genannt werden. Wie viel der Schwefelsäure man auch zusetzen mag. den doch dem Elaylchlorur nicht weiter sein pignivalent entzogen werden. Aber wird die Boblensuperchlorur," Formylchlorid oder mit dellerer gepaarte Dithionsaure dem elektri-**L Strom von 2** bis 3 Paaren des Bunsen'ka Kohlenzink - Apparates zwischen zwei icheiben ausgesetzt, so wird der Chlorgehalt eine gleiche Aequivalentzahl Wasserstoff newechseit, und alle 3 geben eine neue Sänre, in der Paarling CH5 ist, = CH3 + S. 60 Gram-Kohlensuperchlorur-Dithionsäure können auf segeführte Weise in 10 bis 15 Stunden in ene Säure verwandelt werden.

The shalicke Weise wird die Chloroxalsiure faignings verwandelt, und die Hypothese, the ich in meinem Lehrhuche, 5te deutsche h. Th. I, S. 709, augeführt habe, dass die lighere wohl nichts anderen als eine gepearte häure sein könnte, deren Paarling CH³ wäre, heint dadurch einige Stütze zu gewinnen.

Inzwischen verdient diese Substitutionsart des Chlors durch Wasserstoff, welche wir vorher selten hervorzubringen vermochten, grosse Aufmerksamkeit und allgemeine Anwendung. Die Resultate, zu denen sie führen kann, werden sicher von grosser Wichtigkeit werden.

Das nun Angeführte macht nur eine vorläufige Mittheilung von Resultaten aus, und ohne Zweifel haben wir über einen jeden von diesen neuen Körpern genauere Angaben zu erwarten.

Mellan.

Ich führte im letzten Jahresberichte, S. 94. an, dass Völckel das Mellan nicht als einen bestimmten Körper von stets gleicher Zusammensetzung betrachtet. Dies hat Liebig ') zu einer neuen Untersuchung veranlasst, wodurch er die Unrichtigkeit von Völckel's Angabe darzulegen sucht. Ohne zu bestreiten, dass Mellan im isolirten Zustande, so wie es bei den Versuchen zu seiner Hervorbringung durch trockne Destillation von Schweselcyan erhalten wird, bei der Verbrennungsanalyse kleine Quantitäten von Wasserstoff in seiner Zusammensetzung zeigen kann, so hat doch Liebig den rationelleren Weg eingeschlagen, und hat reine Mellanverbindungen untersucht. Die von ihm ausgeführten Analysen, besonders von Mellankalium und Mellansilber, scheinen überzeugend zu beweisen, dass ein Atom Metall darin mit 6 Atomen Kohlenstoff und 4 Aequivalenten Stickstoff verbunden ist, und dass also, wie Liebig von Anlang an angegeben hatte. 4 Acquivalent Mellan aus C6N8 besteht. Aber es war hier eigentlich die Frage, ob das Mellan

^{*)} Ann. der Chem. u. Pharm. L, 258. 357.

Infante Quantitites Wasserstoff enthilt, and the That worden hei seinen Versuchen mit hilber, welches verher scharf getrochnet in uar, durch die Verhreunungsmalyse 1,10 mt Wasser, und hei denen mit vorber gestlemem Mellanhlium 0,68 Procent Wasser in. Von dem Mellansilber bekam er § Pro-läther zu wenig, und von dem Mellanka-1 Procent oder etwas darüber Kalium zu ig, ohne dass hierauf Versuche angestellt worden sein scheinen um aufzaklüren, wovon zuhweichungen berrühren, welche inzwischen zu gross sind, um als Beobachtungssehler ubtet werden zu können.

iliebig kommt hieraaf zur Beschreibaug, wie Mallan rein erhalten werden soll. Aber wer Vorsehriften folgen wollte, würde in sehr R Verlegenbeit gerathen. Das reinste Melniches er bekam, wurde durch trockue Deina des Quecksilbermellsuürs gewonnen, inpridie Erhitzung unterbrach, als von den untwickelnden Gasen, Stickstoff und Cyan-3 von Kali absorbirt wurden. Prägt man p-wie wird das Quecksilbermellanür erhalbus gibt Liebig and, dass die Bereitung desn ans salpetersaurem Quecksilberoxydul und militium nicht gut sei, weil dabei Mellanmtoffsiure mit niederfalle. Beim Trocknen e Niederschlag grau, und er besteht dann Lesse Comenge von Mellanid mit Quecksilber. **k maa Mellankalium in der Kälte mit Queck**mblorid, so erhält man einen schleiwigen schlag, welcher beim gelindesten Erwärsein Aussehen verändert, indem sieh eine radina Jabres-Bericht XXV.

kaliumbaltige Verbindung absetzt. Werden dagegen die Lösungen beiss vermischt, so bleibt
das Gemenge einige Minuten lang klar und durchsiehtig, aber dann trüht en sieh und giht beim
Erkelten einem kaliumfreien Niederschlag, in welchem sich der Quecksilbergehalt durch Waschen
vermindert. Dass sieh Quecksilber nicht durch
Wasser auflöst oder oxydirt, ist bekannt; aber
wodusch vermindert os sieh hier? entbält der Niederschlag Chlorid? oder wird das Mellan zersetzt?
darüher kommt kein Wort vor. Der ganze Antihel ist ein Gemenge von Rhapsodien, von demen
recht viele nicht vom Mellan handeln.

Mellanwasserstoffsäure.

Mellanwasserstoffsäure wird erbalten, wenn man eine Lösung von Mellankelinm mit Salzsäure. vermischt. Sie scheidet sich dann erst nach einer Weile ab, in Gestalt einer blendend weissen Gelée, wenn die Lösung stark war. Aus einer verdüngten Lösung schlägt sie sich in weisnen Flocken nieder. Nach dem Waschen und Trocknen ist sie weiss, ordig, abfärbend. Sie löst sich. , fast nicht in kaltem und nur sehr wenig in siedendem Wasser, aber diese Lösung röthet stark das Lackmuspapier. Sie ist unlöslich in Alhohol. Acther, fetten und flüchtigen Oelen. Sie treibt schwächere Säuren aus. so z. B. löst sie sich eben so leicht in warmem essignauren Kali, als in Kalihydrat auf, und die Lösung erstarrt beim Erkalten zu einem Brei von Krystallen, welche Mellankalium sind. In der Wärme treibt sie in trockner Form Jodwasserstoffsaure ans Jodkalium. Bei der trocknen Destillation wird sie zersetzt. wobei sie zuerst Stichgaa und Blansäure gibt, indem sie eine gelbe Farbe bekommt, und darauf

gibt sie Cyangas. Man erhäft sie selten so frei von Reli, dass sie nicht ein wenig Cyankalium surichiesse. Beim Verbrennen mit Kupferoxyd gilt sie Kohlensaure und Wasser in dem Verkilmise, wie 100:23,44. Sie wird im Sieden von Säuren aufgeföst, aber dadurch zersetzt, indem sich in der Lösung ein Ammoniumsalz bit-Die übrigen Producte sind nicht näher studiet worden.

Binen weiteren Auszug aus dieser Abhandlung welcher die Mellanmetalle anbetrifft, werde ich weiter unten bei den Salzen geben. Aber ich kann den Wonsch nicht unterdrücken, dass dieser interessante Körper von Neuem genauer untersucht werden möge von einem Chemiker, welcher keine eigne vorher darüber ausgesprochene Ansicht zu vertheidigen hat.

Völckel lat eine Reihe von Untersuchungen Producte der iber die Veränderungen mitgetheilt, welche die trocknen Desegenannten Schwefelcyanverbindungen erleiden, Xanthan- und wenn man sie der trocknen Destillation bei Be-Rhodan-Verstimmten Temperaturen unterwirft. Diese sehr verdestvolle Arbeit ist reich an neuen Entdeckungen, und zeigt, dass Verblindungen von Kohlenstoff, Stikstoff und Schwefel vielleicht eben sablreiche und mannigfaltige neue Körper geben, wie die von den dref ersten Grundstoffen mit Sauerstoff, von denen der Indigo wohlbehante Beispiele gegeben hat.

Aber bevor ich über diese Resultate berichte, will ich einige Worte über die theoretischen Ansichten anführen, welche den Betrachtungen dieer Schweselverbindungen zu Grunde flegen. Bebantlich theilt Völckel nicht die Ansichten. welche ich über diese Verbindungen für die wahr-

bindungen.

scheinlichsten halte. Er betrachtet sie alle als Doppelsulfide, wovon Wasserstoffsulfid das eine ist. Ich habe schon im vorigen Jahresberichte, S. 91, beantwortet, was er gegen meine Ansicht darüber angeführt hat, und ich glaube gezeigt zu haben, dass die Gründe, auf welche er seine Ausicht stützt, nicht mit derselben übercinstimmen. Unbekannt mit dem, was ich am angeführten Orte geäussert habe, hat er mir jetzt von Nenem eine weitläufige, wie er es nennt, Widerlegung gewidmet '). Völckel ist völlig im Voraus überzeugt, dass seine Ansicht die einzig richtige sei; dies ist sogleich ein Hinderniss für eine unpartheiische Prüfung entgegengesetzter Meinungen; die Wärme, mit der man etwas als wahr und recht betrachtet, führt zuweilen zu nicht freundlichen Ausdrücken gegen den, von welchem man glaubt, dass er die Wahrheit verleugne, und anstatt seiner Meinungen wird seine Person den Fehlhieben ausgesetzt). So glaubt Völckel, dass ich bei der Aufstellung meiner Ansichten inconsequent sei. Ich habe erklärt, dass Sauerstoff kein Bestandtheil eines Radicals sein könne, aud habe Schwesel, Selen und Tellur in dieselbe Klasse mit dem Sauerstoff zusammen gestellt; aber ich nehme dennoch an, dass Schwesel ein Bestandtheil von einem ternären Radical sein könne. Liegt darin eine Inconsequenz, wenn man den Schwefel zu 1, 2, 3 oder 4 Atomen als Radical in den Säuren des Schwefels annimmt?

Er erklärt es ferner für eine Inconsequenz,

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXII, 106.

ich es für eine Probe von einem Schwefelstime, dass dasselbe bei seiner Zersetzung intele Coulfid entwickelt, während ich ein-, dass Sulfocarbonate und Sulfurenate auf Weise zersetzt werden, dass sich das Wasfielfid mit dem abgeschiedenen Kohlensulder Urensulfid vereinigt. Dies ist wahr; wie langen Bestand hat die neue Verbin-? Sie erfordert bestimmte Handgriffe um ergebracht zu werden, und es dauert nicht , so werden die Bestandtheile wieder gent. Durch denselben Handgriff kann man serstoffsulfid mit Arseniksulfid und mit Schwemeinigen, aber kurze Zeit nachher folgt das incretoffsulfid sciner Tension und geht davon ihr weg. In allem diesen liegt keine Analomit der Rhodanwasserstoffsäure oder mit den Säuren von ähnlicher Art, welche Völhan entdeckt hat, und aus denen bei + 140°, and 2000 kein Wasserstoffsulfid entwickelt L Als eine fernere Inconsequenz von mir Volekel die Annahme an, dass Aethylsulfte (Mercaptan) unverändert überdestillire. sich eine flüchtige Schwefelbase mit dem menstoffsulfid verflüchtigt, ohne dieses zu ver-nn, ist nach meiner Ansicht natürlich, und Verbindung einer Basis mit Wasserstoffsulfid spickt ausserdem einem anderen Begriff, als B Verbindung zwischen einer offenbar elektro-Piven Schwefelverbindung und Wasserstoff-L. Darin liegt keine Stütze für die Annahme Wasserstoffswisid: in der Rhodanwasserstoffre. Auf meine Aeusserung: dass die physiichen Eigensehasten der Rhodanwasserstoff:

säure, des Rhodankaliums und des Eisenrhodanids, z. B. Geruch und Geschmack der ersteren und Farbe der letzteren, nicht mit der Aunahme von Wasserstoffsulfid in der Rhodauwasserstoffsäure, von Schwefelkalium in dem Rhodankalium und von Eisensesquisulfuret in dem Eisenrhodanid übereinstimmten, antwortet Völckel: de gustibus non est disputandum. Möge es dabei auch bleiben. Ich bezwecke nicht, Völckel von seiner Ueberzeugung abtrünnig zu machen, aber ich kann auch nicht nach einer so beschaffenen Widerlegung, wie die jetzt angeführte, bei der Wahl zwischen beiden mehr oder weniger wahrscheinlichen Ansichten erkennen, dass die von ihm als die richtigste angesehene eine grössere Wahrscheinlichkeit habe. Zum Schluss will ich bemerken, dass vielleicht keine von diesen Ansichten richtig ist. Wir haben in den letzteren Zeiten sogenannte gepaarte Verbindungen kennen gelernt, welche aus einem, durch sein Vereinigungsstreben wirksamen Bestandtheil und einem anderen passiven bestehen, welcher jenem in alle seine Verbindungen folgt. Bei der Menge von Verbindungen, welche ich jetzt anführen werde. kann es leicht sein, dass das Active nur derselbe Körper ist, oder höchstens einer oder zwei, und dass die Veränderungen nur in dem Paarlinge stattfinden. Es ist klar, dass in diesem Falle keiner von uns das Richtige gesunden hat.

Destillations-

Völckel hat seine ersten Destillatione - Ver-Producte der suche mit der Xanthanwasserstoffsäuse (Uebersersioffsäure, schweselblausäure) in einer Retorte angestellt. welche in ein Oelbad eingesenkt worden war, das bei jeder besonderen Destillation in einer be-

fanten Temperatur erhalten wurde. Dadurch 1986a Verbindungen hervorgebraeht, welche bei bis + 10° höher wieder zerstört wurden adere hervorbrachten. Die Xanthanwassertere wird dadurch einestheile in Schwefel in Rhodanwasserstoffsäure zersetst, andern-Faber auch im der Art, dass sich Schwefelstof bildet und weggeht, bis zuletzt der tefel ganz mit Kohlenstoff weggegungen ist wise Verbindung von Kohlenstoff, Wusserand Stickstoff (Melamin) als letztes Product thlisst. Wasserstoffsutfid entwickelt sich nicht vak bei 4 2000 und darüber, auch dann in geringer Quantität und mehr als zufällig, h de Quantität verschieden ist und zuweilen davos gebildet wird.

Addit man die Kanthanwasserstoffsäure in ei- Producte bei Folhade bis su + 140° und erhält man sie in dieser Temperatur, so entwickelt sich Chausserstoffsäure und nichts Anderen. Die usung geschieht langsam und es bleibt viel newenserstoffsäure unzersetzt zoritek. Wird ne meh dem Hermanehmen mit fielem be gekocht, bis sich die Xanthanwasserstoff-Faulgelöst kat, so bleibt Schwefel ungelöst hit, and see der Wasserlösung erhält man atlanwasserstoffsäure beim Brkalten wieder, had it der Librang ein wenig Rhodanwasserite und Rhodenemmouinm zurückbleiben: Inducte des Siedens der Xanthanwasserstoff. ntik Wasser. Bei + 140° wird sie also in Schwefel und in Rhodanwassersteilisäure

Wird die Temperatur bis auf + 1450 erhöht, Mellanwasser-

 $+ 140^{\circ}$

so verändert sich die Zersetzungsweiset es geht zwar, wie vorher ... Rhodan wasserstoffsaure wag, aber zugleich kommt auch ein wenig Schwefelkohlenstoff, jedoch kein Wasspretoffgulfid. Der Bückstand gibt, menn man ihn mit Wasser seekocht, unzersetzte Xanthanwasserstoffsäure, während ein brauner Rückstand davon übrig bleiht, aus dem verdünntes kaltes kanstisches Kali oder selbst Ammoniak den färbenden Körper auflöst, während Schwefel zurückbleiht. Aus der alkalischen Lösung schlagen Säuren die neue Verhimdung mit dunkelbrauner Ferbe und der Huminsäure etwas ähulich nieder. Sie ist unlöslich in. Wasser, wenig löslich in Alkohol, und wird hei der trocknen Destillation durch rasches Erhitzen zerstört, ohne Rhodanwasserstoffsäure, zn geben.

Sie Warde aus C? H⁸ N⁸ S⁶ zusammengesetzt gefunden. 15: Ich bemerke jedoch, dass die Analyse [‡] Wasserstoff zu viel gegeben hat. Völcke l betrachtet sie nach der Formel C? H⁸ N⁸ S⁵. [‡] H² S zusammengesetzt, und nennt das jerste Glied darin Melensulfid. und das, was danin nicht Schwefel ist, Melen. Nach den son mirbefolgten Ansichten wäre sie Mellanwasserstoffrsäure, und ihre Zusammenastzung = C⁷ H⁶ N⁸ S⁶ † H. A Atom Mellanwasserstoffsäure, eptsteht aus 4 Atomen Rhedanwasserstoffsäure, wenn diese 1 Atom Schwefelkohlenstoff abgehen. Ich wieden hole hier eine schon öfters ausgespronkene Beman.

1. 1.

^{*)} Die Völck'el'schen Namen sind darin unvollständig, dass nach seiner Ansicht Wasserstoffulfid dittin enthalten sein soll und dies doch nicht durch den Namen ausgedrücktwird. Der richtige würde hier Melensulfid-Wasserstoffsulfid sein.

ing der man nicht die Ausmerkentnkeit, welche sie int, gewidmet zu haben scheint, dats näm-Vereinigungskraft des Wesserstoffanlfide fallereten so schwach ist, dass mus die von im, Netrinen, Berium und Strontlum eine Temperatur aushalten. Aber die Verbinna des Wasserstoffsulfide mit organischen Sulwelche wir wirklich als solche kennen, ver-er schon durch seine Tension bei gewöhn-M Atmosphären - Druck. Rs ist: edso' unmögseine theoretische Ansicht gut zu heissen, the bei dem Wasserstoffsulfid, einen! Grad, von minigungskraft voraussetzt, der den stärkeren weselbasen sehlt, z. B. denen von Calcium Megnesium, und welchen es beweisbar so meh besitzt, dass die geringste Temperaturkihang dasaelbe: gasförmig entwickelt, aber ilder nach dieser Ansicht/Temperaturen weit 🖢 🕂 1000 würde vertregen können. Die Art ht, wie diese Verbindungen hervorgebracht pien, enthält den Beweis gegen die Richtigdieser Annicht.

◆Wird die Xanthanwasserstoffsäure bis zu + 150° Producte bei but and dann in dieser Temperatur erhalten, + 145°.
Xanthensulfid, Fullüchtigen sich, gleichwie liei + 1450, Rho-Porranwasser-Preserstoffsäure und Schwefelkoblenstoff. Meterte bleibt, ausser unzersetzter Xanthanmusteffsäure, ein Gemenge von Schwefel und 🖿 zeuen Körper zurükk. Die erstere zieht mait siedendem Wasser aus, und darauf den Körper mit schwacher kalter Kabilange, ider Schwefel ungelöst bleibt. Die Lösung denngelb und die Säuren schlagen darans den Körper in gelben Flocken nieder, die beim

Trocknen dunkelgelb werden. Nach der Farbe hat er den Namen Xanthensulfid erbalten. Völckel, welcher in diesen Verbindungen ein ternäres Radical von C, N, H annimmt, hat dem Namen die Endung en gegeben, nach dem von mir gemachten Vorschlag für die Benennung derselben. Vermuthlich hat er meine Ansicht von diesen Verbindungen durch seine Versuche für so gefalten gehalten, dass sich der Name Xanthan nicht erhelten könne, daher er den wenig davon abweichenden Namen Xanthen gewählt bat. Aber wie es auch mit der Veränderlichkeit meiner Ansichten stehen mag, so dürfte es doch besser sein, einen anderen, dem Xanthan weniger ähnlichen Namen zu wählen, wozu ich die Herteitung von ποβρος vorschlage, was ebenfalls eine Varietat von Gelb bedeutet, z. B. Porrensulfid. In Betreff der Endigung en, so muss sie von denen, welche meinen Ansichten folgen, in an verändert werden, und die Verbindung muss deum Porranwasserstoffsäure heissen. Sie besteht aus $C^5H^+N^+S^2 = C^5H^2N^+S^2 + H$, mach Völckel C3 H2N4S + H2S. Sie ist ein Product der Zerstörung der Mellanwasserstoffsäure. Von 1 Atom C7 Ha Na S6 geht 4 Atem Schwefelkebleastoff weg. während 2 Atome C5H4N4S2 zwückbleiben.

Sie ist unlöslich in Wasser, Atkohol und Acther, verändert sich nicht durch verdünnte Sünren und vereinigt sich leicht mit Alkali, worans dann ihre Salze mit anderen Metallen durch deppelte Zersetzung erhalten werden. Das Bleisalz, welches leicht basisch niederfällt, aber dusch Behandlung mit Essigsäure neutral wied, wurde einer Untersuchung unterworfen. Es ist braungelb,

Tolich in Wasser, Alkohol and Aether, und in nicht durch verdünnte Säuren nersetzt. FAmilyse wurde es aus Pb + C3H2N4S2 Eumengesetzt gefunden.

Rehalt man die Kanthauwasserstoffsaure einige Producte bei mien lang in einer Temperatur zwischen + 1500 + 1500.

Phajanwasser-1.4800, so entwickeln sich Rhodanwasserstoff- stoffsäure. m, Schwefelkohlenstoff und Cyanwasserstoff-Der Rückstand ist dann eine feste gelbe se, welche mehrere neue Körper enthält, näm-, ausser ungenstörter Xauthanwasserstoffnäure, in wenig Rhodanwasserstoffsäure, Rhodanammom, einen farhlasen, in Wasser löslichen Körte, auf den wiz wieder zugüchkommen werden, Schwefel.

+ 1600 anführen.

Wir wollen zuerst das Product

. Die Kanthanwasserstoffsäure wird wie gewähn-**Lih mit Wasser ausgekocht und der Rücksta**nd auf baliche Weise mit Kalilauge behandelt, aus weler dann Sänren den neuen Körper niederschlan in aufgequolienen, gelben Flocken. hel hat ihn Phajensulfid genannt, von gajos, helgelb, (Phajanwasserstoffsäure). Er besteht CSH 10N 12S+ = C8H8N 12S5 + H2S = C8H8N 12S+ Von 6 Atomen Xanthanwasserstoffsäure poden 1 Atom Phojanwasserstoffsäure, 4 Atome inefelkohlenstoff, 1 Atom Wasserstoffsulfid und Manie Schwesel erhalten. Diess ist jedoch nicht gefunden, sondern berechnet. Bei dem Verthe entsteht kein HS, weil dieses mit Rhodanmenstoffsänre die Bildung von Ammoniak vermt. Es ist klar, dass die Zersetzungsprob, so wie sie erhalten werden, andere als die s angegebenen sind, und dass das RechnungsResultat nicht die richtige Ansicht von der Zersetzung sein kann. Völckel war lange unsicher, ob der neue Körper ein gemengtes Product sei, aber die übereinstimmenden Resultate der Analysen seiner Salze scheinen auszuweisen, dass er es ist.

Br ist dunkelgelb, unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether, und verändert sich nicht durch
Sieden mit verdünnten Säuren. Von verdünnten
Alkalien wid er leicht aufgelöst. Die warme Lösung in Ammoniak gibt beim Erkalten eine gelbe
Gallert, welche beim Eintrocknen alles Ammoniak verliert und die Phajanwasserstoffsäure zurücklässt. Bei der trocknen Destillation wird sie
durch rasches Erbitzen mit einem eigenthümlichen brenzlichen Geruch zerstört, wobei ein
schwarzer Rückstand bleibt, der viel Cyanammonium und ein weisses Sublimat gibt.

Er hat zwei Bleisalze damit hervorgebracht. Das eine neutrale = Pb + C8H8N12S4, welches aus dem Kalinmsalze durch stark saures essignaures Bleioxyd niederschlagen wird, ist gelb, flockig, and wird beim Trocknen braungelb. Es wird nicht durch Säuren zersetzt, aber wohl darch Wasserstoffsulfid, welches Schwefelblei und freie, aber ungelöst bleibende Phajanwasserstoffsäure hervorbringt, worin also nach der Völche l'schen Ansicht die metallische Schwefelbase nicht das Wasserstoffsulfid auszutreiben vermag, was theoretisch ganz ungereimt erscheint. basische Salz wird mit einer Lösung erhalten, die nur sehr wenig von dem neutralen Bleisalze enthält, und besteht aus 3 Atomen von dem neutralen Salze, verbunden mit 1 Atom Bleioxyd. Es ist dem neutralen Salze ähnlich, und

it merscheinlich ein zufälliges Gemenge von utilen und einem basischeren Salze, ablig von einer zufälligen Quantität an freier

- leht man die Xanthanwasserstoffsäure binrei- Producte bei and bage Zeit einer Temperatur aus, welche + 1700 bis hinden + 170° und + 180° fällt, so erhält Xythanwasserh dieselben Büchtigen Producte wie vorher, dide Xanthanwasserstoffsäure wird darin noch Mit vollständig zersetzt. Der in Wasser leicht Mit forblose Körper wird dahei in etwas grö-mer Menge erhalten, und nach dem Auskochen Nasser bleibt ein Gemenge von Phajanwas-Distiure mit einem neuen Körper zurück. ite lösen sich kalt in verdünnter Kalilauge, ach dem Ausfällen zieht Ammoniak die bjawasserstoffsäure aus, mit Zurücklassung des 🎮 Körpers, weichen Völckel Xythensulfid **Menuasserstoffsäu**re) nennt, **von** *ξυθας*, bräun-Er besteht aus C10H14N18S+ = C10H12N18S5 46=C10 H12 N18 S+ + H, und er entsteht nach Rechnung, wenn 9 Atome Xauthauwasserfiere in 4 Atom Xythanwasserstoffsäure, 8 Schwefelkohlenstoff, 2 Atome Wasserstoff-Hi and in 5 Atome Schwefel getheilt werden. ist schmutzig braun, unlöslich in Wasser, hind, Aether, auflöslich in fixem Alkali, un-Meren. Seine Atom-Zusammensetzung, d.h. Atom ausmacht, ist nur auf Wahrschein-Met gegründet, indem keine Verbindung mit. Metall hervorgebracht und analysist werbleente.

wurde angeführt, dass in den in Wasser

löslichen Producten von der Zerstörung der Xanthanwasserstoffsäure über + 1600 eigenthümliche Körper enthalten seien. Hat die Temperatur nicht + 1600 überstiegen, so besitzt die Lösung in Wasser, nachdem sich die Xanthanwasserstoffsäure daraus abgesetzt hat, die Bigenschaft, nach stärkerer Verdunstung zu gelatiniren. Ueberstieg die Temperatur + 1800, so enthält das Wasser, womit der Rückstand ausgekocht wurde, noch mehrere neue Körper. Die abgesetzte Xanthanwasserstoffsäure lässt beim Auflösen in Alkohol einen Körper ungelöst zurück, welcher jedoch in keiner hinreichenden Quantität erhalten wurde, nm genauer untersucht werden zu können. Aber die von der Xanthanwasserstoffsäure abfiltrirte Wasserlösung setzte nach weiterem Verdunsten einweisses krystallinisches Mehl ab, und nach starher Concentrirung gelatinirte sie. Dieses Mehl und der gelatinirende Körper sind verschieden. mehlförmige Körper setzt sich, so wie er einmal in siedendem Wasser aufgelöst ist, in Gestalt eines weissen krystallinischen Pulvers ab, welches sowohl in kaltem Wasser als auch in Alkohol wenig löslich ist. Seine Lösung in siedendem Wasser röthet Lackmus, aber schwach. Sie fällt essignaures Bleioxyd und salpstersaures Silberoxyd mit weisser Farbe, schwefelsaures Rupferoxyd mit gelblicher Farbe, aber sie gibt mit schweselsuurem Zinkoxyd keinen Niederschlag. Dieser Körper ist schmelzbar, aber fangt einige Grade darüber an sich zu zersetzen, wobei sich Schwefelkohlenstoff und die übrigen Producte von der Zerstörung der Xanthanwasserstoffsäure entwickeln.

Sine Zasammensetzung wurde, so weit de-Muschung mit der erhaltenen geringen Quandon möglich war, = C8H1+N1+S5 gefun-Aber Völckel hält doch diesen Körver der Schwierigkeit, seine Bildung tabsoleiten, für nicht ungemengt, sondern mbt, dass er aus zwei Körpern bestehe, von n der eine = C5H8N8S2 und der andere PRENES sei. Es worden einige Versuche blentützung dieser Ansicht angeführt, die sicht recht entscheidend zu sein scheinen. er gelatinirende Körper wird erbalten, wenn die stark gelatinirte Masse auf Löschpapier and die Lösung von Rhodanammonium und anwasserstoffsäure davon auspresst. Br wird in sehr wenigem siedenden Wasser aufgelöst, i ein wenig Xanthanwasserstoffsäure, zurückk, die Lösung zur Trockne verdunstet, der ound mit wenigem kalten Wasser abgeand dann in Alkohol aufgelöst, welcher geringe Einmengung von dem mehlförmigen r surücklässt. Die Lösung in Alkohol lässt diesen Körper beim Verdunsten bis zur pe in Gestalt eines weissen Pulvers zurück. ht sich leicht somohl in kaltem Wasser als in Alkohol, röthet schwach Lackmus und Metallselze, gleichwie der mehlförmige Kör-Er wurde aus C20 H36 N56 S9 zusammengegefunden.

bilt man die Xanthanwasserstoffsäure hinm4 lange Zeit in einer Temperatur, welche hm + 180° und + 200° liegt, so bleiben lichtigen Producte dieselben, aber der Schweblenstoff nimmt zu und zuweilen bildet sich

Producte swischen + 180° und + 200°.

auch Wasserstoffsulfid; die Xanthanwasserstoffsanre ist nun ganz zerstört, die Masse halbgeschmolzen und braun. Wird der Rückstand dann mit Wasser gekocht, so erhält man eine zuweilen farblose und zuweilen gelbbraune Lösung. Im ersteren Falle setzt die Lösung beim Erkalten, ein weisses, und in dem letzteren ein braunes Pulver ab. Nach stärkerer Verdunstung schlägt sich noch ein dritter Körper nieder, welcher weiss ist.

Aus dem in Wasser Unlöslichen löst schwache kalte Kalilange einen Körper auf, welcher daraus mit einer braunen Farbe niedergeschlagen wird. Was sich darin nicht auflöste, löst sich in warmer Kalilauge auf, und wird der daraus mit Sauren erhaltene Niederschlag mit schwefligsaurem Natron gekocht, so löst dieses den Schwefel daraus auf, welcher mit gefällt worden war, während ein weisses Pulver ungelöst bleibt, welches Leucensulfid (Leukanwasserstoffsäure) ist, auf welches wir wieder zurückhommen, indem es sich in höherer Temperatur in grösserer Menge bildet.

Was die kalte Lauge aufgelöst hat, ist allem Auscheine nach ein Gemenge von mehreren Körpern, welche aus Kohlenstoff, Wasserstoff, Sticksteff und Schwesel bestehen, die aber noch nicht auf eine befriedigende Weise haben getrennt werden können. Von gleicher Zusammensetzungsart sind auch die in Wasser unauflöslichen Körper. welche oben angeführt wurden.

Producte

Bei + 2250 sind die flüchtigen Producte diebei + 225°. selben wie bei + 200°. Der Rückstand in der Leukanwasser-Retorte ist zusammengebacken und braungelb. Siedendes Wasser zieht daraus fiorper aus, welche den vorbin angeführten ähnlich sind, ohne

kamit identisch zu sein. Aus dem in Was-Milichen zieht kalte Kalilauge einen braunkörper in kleiner Menge aus, während ditte unaufgelöst bleibt, sich aber in sie-Kalilauge auflöst mit dunkelgelbbrauner Siuren schlagen daraus das Leucensulfid, nit Schwefel nieder, welcher daraus Rochen mit neutralem schwefligsauren Nasugerogen werden kann, worauf das Leu**bl** mit graulich weisser Farbe zurückbleibt, weiss, weiss, litet worden ist. Es ist pulverförmig, unin Wasser, Alkohol und Aether, und mit er farbe austöslich in siedendem kaustischen der es wird nicht von Säuren angegriffen. belehl aus C8 H10 N10 S2. Aber da es mit Mear schwer Verbindungen bildet, so konnte **den**itiv geprüft werden, ob dieses i Atom id.

theben + 2900 und 3000 erhält man das Freduct von der Kanthanwasserstoffsäure. bei + 2900 han aller Schwesel in Gestalt von Schwe**weloff entfernt worden, und ein Körper zu-**Meben, welchen Völckel anfangs Polién , and welcher aus C5H8N8 besteht. daraf wieder zurückkommen und ihn Mich mit Liebig's Melamin kennen lernen. Thaliche Weise hat Völckel 1) die Zerproducte vom Rhodenammonium (schweutren Ammoniak) bei verschiedenen, aber den Temperaturen untersucht. Die Destiltoducte von diesem Salze sind früher von

Producte

Fegend. Ann. LXI, 358.

Liebig untersucht worden. Völckel's Resultate weichen in verschiedenen Puncten von des letzteren Angaben ab.

Er bereitete das Rhodanammonium aus Rhodankalium auf die Weise, dass er Kaliumeisencyanür mit Schwefel schmolz, die Masse in Wasser auflöste, das Eisen durch Kali ausfällte, die filtrirte Lösung mit der erforderlichen Quantität Salmiak vermischte, zur Trockne verdunstete und danu den Rückstand mit starkem Alkohol auszog, welcher das Chlorkalium grösstentbeils zurückliess. Die Alkohollösung wurde nun verdunstet. Das Salz enthielt allerdings ein wenig Chlorkalium, welches der Alkohol aufgelöst batte, aber welches keinen Einfluss ausübte. Das Rhodanammonium schmilzt, aber es wird noch nicht bei + 170° zersetzt. Liebig gibt an, dass die Zersetzung einige wenige Grade über + 1000 anfange und dass sie um so sicherer und besser stattfinde, je weniger man die Erhöhung der Temperatur über die beschleunige, in welcher das Salz anfängt zersetzt zu werden. Es bleibt unverändert flüssig bis + 2050, wobei ein schwaches Sieden entsteht, welches kurze Zeit dauert. und wobei zuerst Ammoniak und dann Schwefelkohlenstoff entwickelt werden, ausser einigen anderen Körpern, welche weiter unten angeführt werden sollen. Dieses Sieden hört jedoch bald auf und dann verändert sich das Salz in dieser Temperatur nicht weiter. Einige Grade darüber fängt es wieder an zu sieden, aber dies hört wieder auf, und bei + 250° ist die Zersetzung noch unvollständig, wiewohl das geschmolzene Salz eine dunkle Farbe bekommt. Erst zwischen + 2600

und 270° wird die Zersetzung fortdauernd. Die Gasentwickelung ist dann zuerst sehr heftig, und wens diese dann anfängt aufzuhören, wird der Versich unterbrochen.

Die flüchtigen Producte sind: Zuerst Ammoniak, dann Schweselkohlenstoff, darauf Schwesel, böhere Sulfureta von Ammonium, Rhodanammonium, und in dem Retortenhalse setzen sich seetenhaliehe Krystalle von Ammonium-Sulfocarbonal an, von dem ein Theil dem Gase durch das Ableitungsrohr bis in das Sperrwasser folgt, woderch dieses zuerst gelb und in Berührung mit der Lust roth wird, wie dies von diesem Salze bekannt ist.

Der Rückstand in der Retorte, welcher bei + 2600 noch flüssig ist, erstarrt beim Erkalten. Er enthält noch viel Rhodanammonium, ausser einigen neuen in kaltem Wasser löslichen Stoffen. Die Lösung ist gelb und es bleibt ein tehnutzig graner Körper unaufgelöst.

Der im Wasser unlösliche Rückstand wird mit bilten Wasser gut ausgewaschen, welches dann der Lösung zugesetzt wird, und darauf mit Waster gekocht, worin er sich grösstentheils auflöst, mit Zurücklassung eines geringen braunen Rücktandes.

Die siedend heisse Lösung ist gelb und setzt beim Erkalten einen gelben Körper = a ab, während die Plüssigkeit farblos wird. Verdunstet man sie dann bis zur Hälfte, so schlägt sich dabei ein weisser pulverförmiger Körper nieder = b. Wird darauf die Plüssigkeit bis auf ‡ von ihrem usprünglichen Volum verdunstet, so schlägt eich daraus ein dritter, pulverförmiger Körper = c

nieder. Die Lösung enthält dann, ausser ein wenig von c, Rhodanammonium und einen vierten Körper, welcher keystallisirt = d, und welcher ausserdem in der ersten Lösung in kaltem Wasser in größerer Menge aufgelöst enthalten ist.

1. Der Körper a besteht wiederum aus zweien, einem gelben und einem weissen. Der gelbe kann daraus durch kleine Quantitäten siedenden Wassers ausgezogen werden, aber keiner von beiden wird auf diese Weise frei von dem anderen erhalten. Der gelbe beträgt davon den geringsten Theil. Der weisse ist unfeslich in Alkohol und in Aether. Beide enthalten ungefähr 63 Proc. Stickstoff und ungefähr 28 Proc. Kohlenstoff. Der gelbe 42 und der weisse 34 Procent Schwefel. In dem getben sind 3,84 und in dem weissen 4.49 Proc. Wasserstoff enthalten.

Alphénsulfid. stoffsäure.

2. Der Körper b, gereinigt durch Wiederauf-Alphanwasser-lösen und Verdunsten, setzt sich in Gestalt eines weissen, nicht krystallinischen Pulvers ab, und wird von Völckel für eine bestimmte, ungemengte Verbindung gehalten, welche er Alphénsulfid (von aloog, weiss) nennt. Sie besteht ans C10H20N20S2 = C10H18N20S + HS = C10H18N20S2 Sie ist wenig löslich in kaltem Wasser. leichter dagegen in siedendem und in Alkohol. Sie schmilzt beim Erhitzen, wird aber wenig über dem Schmelzpunkte in die gewöhnlichen flüchtigen Producte zersetzt, mit Zurücklassung eines graugelben Körpers, welcher in stärkerer Hitze ebenfalls verschwindet. Ihre Lösung in Wasser röthet schwach Lackmus, gibt mit salpetersaurena Silberoxyd einen weissen in Säuren unlöstichen mit schwefelsaurem Kupferoxyd einen weissgribn, mit Quecksilheroblorid und mit schweselza Zinko zyd einen weissen Niederschlag, aber Bleisalze wied sie nicht gefällt.

Der Körper e, gereinigt durch wiederholte Phalénsulfid. inng und Abscheidung, wobei das sich zu- Phalanwasser-Abetzende nicht angewandt wurde, weil es mwasserstoffsäure enthalten konnte, hat den p Phalénsulfid erhalten. Er ist im Auschen fin seinen ehemischen Verhältnissen dem vorhenden ähnlich, aber er hat eine davon abwei-He Zusammensetzung, nämlich $= C^{12}H^{24}N^{24}S^2$, manch der Theorie entweder 1 Atom Wasserplid oder 1 Acquivalent Wassenstoff abgebt. Zametzungs - Producte beim Erhitzen sind dede vorbergebenden Körpers ähnlich.

L Der Körper d, gewaschen mit Wasser und Phelénsulfid. th ausgepress, wurde in warmem Alkohol auf. Phelanwasser-Die Lüsung war etwas gelblich und his beim Erkalten zwerst kleine gelbliche Kry-Beim freiwilligen Verdunsten setzte ole Krystallpulver ab. Das sich suletzt Abrade wurde nicht angewandt, in der Vermu-🕵 dass es nicht rein sei. Dieser Kürper ist Minsulfid genannt worden. Seine Lösung in mer söthet Lackmus and gibt ähnliche Nichläge mit Metallsalson, wie die der beiden mehenden Körper, mit dem Unterschiede, eis nicht Zinkselze fällt. Er besteht aus PaN28S2, mit dem gewöhnlichen thearati-Abzag von Wasserstoffsulfid oder nur von mutoff. Die Zersetzungsproducte bei der idnes Destillation eind denen der beiden vortehenden Körper ähnlich.

stoffsäure.

Wird die trockne Destillation des Rhodanam- Argensulfid. Arganwasserstoffsäure.

monius fortgesetzt, bis die Temperatur auf + 3000 gestiegen ist, und darin erhalten, so geschicht die Zersetzung viel vollständiger. Die flüchtigen Producte bleiben dieselben, aber der Rückstand bekommt andere Eigenschaften. Das Rhodanammonium ist jedoch noch nicht ganz zerstört worden. Der Rückstand ist fest. Kaltes Wasser zieht daraus Rhodanammonium ans und lässt den grössten Theil mit gelblicher grauweisser Farbe zurück. Er wird mit kleinen Quantitäten Wasser wiederholt ausgekocht and die dadurch erhaltenen Lösungen vermischt und bis auf ein geringeres Volum verdunstet. Beim Erkalten schlägt sich dann daraus ein weisser krystallinischer Körper nieder, welcher ein Gemenge von Phelunwasserstoffsäure mit einem neuen Korper ist, welcher Argensulfid (von apyog, weiss), Arganwasserstoffsaure, genannt worden ist. Dieses Gemenge wird gut ausgepresst, die Phelanwasserstoffsäure daraus mit siedendem Alkohol ausgezogen, welcher auch einen kleinen Rückhult von Rhodanammonium auflöst. Das Ungelöste wird mit kaltem Alkohol ausgewaschen, ausgepreust, in siedendem Wasser aufgelöst und die Lösung der freiwilligen Verdanstung überlassen, wobei sich die Arganwasserstoffsäure in kleinen farblosen Krystallen absetzt. Sie schmilzt beim Erhitzen, aber sie wird ein wenig darüber mit ähnlichen Producten, wie die der vorhergehenden Körper, zersetzt. Ihre Lösung in Wasser reagirt schwach sauer und gibt weisse Niederschläge mit salpetersaurem Siberoxyd und mit Quecksilberchlorid, aber sie fällt nicht die Salze von Blei und Kupfer. Sie besteht aus C16 H32 N52 S2, (Da

the kine ihrer Verbindungen mit Metallen analwerden ist, so wäre es wohl möglich, dass m die halbe Anzahl von Atomen enthält). **k** diese jetzt beschriebenen, aus dem Rhomonium erhaltenen Körper stimmen darin mander überein, dass sie 2 Atome Schwethe gleiche Anzahl von Stickstoff- und Was-Atomen and halb so viele Atome von kutoff enthalten. Die Arganwasserstoffsäure Miktete von den schwefelhaltigen Verbindungen, The ven Rhodanammonium hervorgebracht wer-Schon bei der Temperatur, in welcher Ar-Dinnerstoffsäure gebildet wird, entsteht eine kim von dem schwefelfreien Melamin. Was von dem Rückstande bei 🕂 3000 nicht in hier geringeren Portion Wassers auflöst, enthält Ribuin, gemengt mit einem anderen ähnlichen Mitschweselbaltigen Körper. Wird dieser Rück-But mit Wasser mehrere Male nach einander gebili; so setzt die erste Abkochung, welche hidwie die folgenden farblos ist, beim Erkaltenen weissen voluminösen Körper ab, welbrechwierig durch Filtriren abgeschieden weri han, und welcher beim Trocknen zu einem Mergeringen Volum zusammenschrumpft. Der-Met wurde aus 97,85 Kohlenstoff, 68,38 Stick-M und 3,97 Wasserstoff zusammengesetzt gefinden, aber the Wiebe Resultate keinem einfachen din Verbähtnisse entsprechen, so ist er wahr-Minch ein Gentenge. Er wurde in do gerin-Menge erhaften pulius keine weitere Versuche Militagestellt werden konnten. Die zweite und Me Abbochung seizte dagegen beim Erkalten Blanin ab, welches fast rein war. Aber das Ungelöste enthält noch den grössten Theil davon; Es wird mit Salzsäure gekocht, welche einen durch Ammoniak fällbaren Körper auszieht, der chenfalls in zu geringer Menge erhalten wurde, um genauer untersucht werden zu können. Der mit Salzsäure ausgekochte Rückstand wird mit verdäunter Kalilange siedend behandelt, welche einen mit Säure daraus fällbaren, gelblichen Körper auszieht. Dann ist der Rückstand Melamin. Es ist weiss mit einem Stich in's Gelbe, was von einer Spur eines fremden Körpers herzurühren scheint (vielleicht auch von einer grösseren Dichtigkeit, als wenn es sich aus seiner Lösung in siedendem Wasser niederschlägt, wo es weiss erhalten wird).

Das Melamin, oder das oben sogenannte Polién, ist in siedendem Wasser in sehr geringer Menge auflöslich, woraus es sich, wie wir gesehen haben, heim Erkalten in Gestalt eines weissen Pulvers niederschlägt. Es ist vollkommen unauflöslich in Alkohol und in Aether, gibt bei der trocknen Destillation dieselben Producte wie die vorbergehenden Körper, mit Zurücklassung des grauweissen Körpers, welcher im Glühen verschwindet. Es löst sich leicht in einer starken, siedenden Lösung von kaustischem Kali und entwickelt, wenn man die Lösung kocht, Ammoniak.

Glaucén.

In einer noch böheren Temperatur als + 300°, z. B. bei + 310° bis + 320°, ist die Arganwasserstoffsäuge fast ganz zezetört, und nur noch Spuren von Rhodanammenium übrig, die durch Unterbeltung der Temperatur auch verschwinden. Dann bleibt Melamin zurück. Aber wird es einer noch höheren Temperatur ausgesetzt, so ent-

ijd sich Ammoniak, indem der vorhin angehweisegraue Körper zurückbleibt, welcher genannt worden ist. Ein Atom Mela-≈ C'H8N8, verliert 1 Aequivalent Ammo-= NH5, and C4N6H2 bleibt zurück, wel-Formel des Glaucens ist. Es wird in er Hitze zerstört, indem es verschwindet. puerstoffsänre, Stickstoff und Cyan gebend. Zersetzung des Rhodanammoniums bei ei-Resperatur von + 260° bis 270° geschieht Weise, dass Ammoniak weggeht und Rhomentossäure zurückbleibt, die aber im Bilmomente in Xanthanwasserstoffsähre zerfällt, de letztere mit dem Ammoniak Cyanamnohildet. Die Xanthansvasserstoffsäure wird smeist, während der fortdauernden Zerdes Rhodanammoniums (dessen Ammo-Flatwickelning die Bildung von Schwefelamin and von Ammonium-Sulfocarbonat veranin den gelben Körper, welcher oben mit picheet wurde, und darauf entsteht unter * 700 mehr Schwefelkohlenstoff und Schwe-Arganwasserstoffsäure. Die Bildang des has kann summerisch auf die Weise dargeprojen, dass 4 Atome Rhodanwasserstoff-Atome Schwefelkoblenstoff abgeben und 🗦 Melamin zurücklassen.

Mickel stellt dann die sehr wahrscheinliche making auf, dass Liebig's Melam nichts ist als ain Gemenge von Melamin und ist. Er setzt ferner seine Behauptung fort, Melan und Mellanwasserstoffsäure ebenfalls wie Gemenge seien. Dies mag mit dem in seinem rohen Zustande der Fall sein

können; aber wir müssen, nach dem was oben über das Meltan angeführt wurde, über die Natur desselben in diesem Zustande keinen Schluss ziehen, sondern diesen Körper beurtheilen, so wie er in den Mellanüren enthalten ist, weil dies sonst nur ein Kritiksiren über das rohe Product sein würde.

In einer späteren Abhandlung") hat Völckel genauer den Körper studirt, den er zuerst Polien naunte, und hat gefunden, dass es mit Melainin identisch ist. Wir haben gesehen, dass sich sein Polien in geringer Menge in kalter kaustischer Kalilauge auflöst. Im Sieden löst es sich etwas mehr darin, aber unter Entwickelung von Am-Concentrirte Lange löst es in Menge. aber mit Zersetzung auf. Dagegen verhält es sich gegen Säuren wie eine schwache Basis, indem es sich darin auflöst, aber durch Wasser daraus wieder niedergeschlagen wird. Der Niederschlag ist sedoch ein basisches Salz, aus dem man mit Alkali die Säure ausziehen kann. Leitet man über völlig trocknes Melamin einen Strom von wasserfreiem Salzsäuregas, so wird dieses Gas absorbirt, und nachdem der Ueberschuss an Salzsäuregas durch trockne Luft entfernt worden ist,' hat man salzsaures Melamin! Bei zwei Versuchen hatten 100 Th. Melamin 28,256 Th. Salzsäure aufgenommen, woraus ein Atomgewicht von 1597,7 Aber da das Polien im Vorhergehenden = C4H8N8 gefanden worden war, so ist es klar, dass dies nur 3 von 1 Atom ausmacht, und dass die Formel = C6 H12 N12 werden muss, welche

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXII, 90.

Atomgewicht = 1575,96 gibt, welches wiedum vollkommen Lie big's Melamin ist. Durch Mile mit verdünnter Salzsäure verändert es ischt, aber bei der Bekandlung mit concen-Ar Salzsäure wechselt es an die Säure 2 Aequiinte Ammoniak aus, indem és anstatt derseiben Ame Wasser aufnimmt, wodurch Ammelin hight, welches = C6 H10 N10 O2 ist, und des-Zummensetzung von" Völckel eben so, ton Liebig gefunden wurde. As der sauren Flüssigkeit, welclies salzsau-Ammelia entbalt, wird das Ammelin durch mmiak niedergeschlagen, in Gestakt einer weisvoluminösen Masse, deren Eigenschaften und Millaisse mit Liebig's Angaben übereinstimel gefunden wurden. 14 cabanii o. 1 cabanii o Wird Melamin mit concentritten Saderstoffsau-5.B. mit Schwefelsäure oder mit Salpetersäure moniak gegen 3 Atome Wasser ausgewechselt, dedurch entsteht Live B'i'g" is Ammelid = PROO5, dessen Atom with verdoppelt wermes, indem es soust nicht gewöhnfich ist, Stickstoff und Wasserstoff in gitt bestimmten gewichten von organischen Verbindungen einer ungeraden Zahl enthalten sind. Ried die Binwirkung dieser Santen auf das idid noch weiter fortgesetzt; "so werden noch Atome Ammoniak gegen 8 Atome Waswegewechselt, wodurch Cyanurensaure == 06 entsteht. · lasar -Betreff des Namens Polien, so kann er nicht dakten werden, sondern er muss gegen Mevertauscht werden, nicht blos deswegen, weil dieser schon früher dafür gegeben worden ist, sondern auch aus dem Grunde, weil Polién den Namen für ein Radical vorstellt, während dagegen dieser Körper eine von jenen Basen ist, worin sich Ammoniak mit einem stickstoffbaltigen Körper gepaart hat = NH³ + C⁶H⁶N¹⁰.

Hiemuf nahm er eine Untersuchung mit Liebig's Melam vor, und erhielt bei der Analyse dieselben Resultate wie Liebig, welche ziemlich der Formel CoHoN11 = C12H18N22 entsprechen. Aber als das Melam mit aiedendem Wasser behandelt wurde, so löste dieses daraus einen Körper auf, welcher sich daraus beim Erkalten in Gestalt eines weissen Pulvers niederschlug, welches bei der Analyse aus C12H21N23 zusammengesetzt gefunden wurde, und bei dem die ungeraden Zahlen auszuweisen scheinen, dass es ein Gemenge ist, worin er Melamia annimmt und einen Körper, welcher aus C6H10N6 bestehen kann, und welchen er Amurelen nennt.

Was nach den wiederholten Auskochungen von dem Melam ührig blieb, war ein weisser Körper, welchen er Alben nennt, welcher aus C12H18N2OO5 zusammengesetzt gefunden wurde, und welcher sich durch aubaltendes Kochen mit sehwacher Kallauge in Ammelin verwandelte.

Völckel ist nicht zufrieden mit den Bonennungen Alben und Ammelin, und schlägt vor, dass sie von mir in einem der Jahresberichte verändert werden möchten. In Betreff von Alben, so ist die bestimmte Endigung en, welche ein ternäres Radical bezeichnet, nicht gut für einen Körper gewählt, welcher 3 Atome Sauerstoff entbält. Setzt man voraus, dass ein ternäres Radical = C12 H18 N20 existirt, so würde Alben der Name für dieses sein, und seine Verbindung mit Samstoff ist dann Albenoxyd. Will man ihm eine rein empirischen Namen geben, so kann es Albin genannt werden, weil die Endigung in keinem bestimmten Begriff entspricht. Was das Ammelen betrifft, so ist es ein bis jetzt noch zu problematischer Körper, um mit einem Namen belegt werden zu müssen.

Kocht man Melamin mit verdünnter Kalilange, so löst es sich sehr langsom unter Entwickelung von Ammoniak auf. Die Lösung ist etwas gefürbt, und nach starkem Einkochen krystallisirt daraus ein Salz, welches durch ein wenig ausgefülltes, unzerstörtes Melamin verunreinigt ist. Sättigt man die Mutterlauge mit Essigsäure, so schlägt sich daraus Ammelia nieder.

Das Kalisalz besteht aus cyanurénsanrem Kali und einem Kalisalz mit einer anderen Saure, welche Liebig ") schon früher bemerkt, dargestellt and analysirt hat, aber ohne derselben einen Namen zu geben. Setzt man zu einer concentrirten Lösung von diesem Salz eine Saure, so sehligt nich die Saure daraus in Gestalt einer weissen Masse nieder, welche sowohl in siedendem Waster als auch in siedendem Alkohol löslich ist, und aus denen sie in weissen glänzenden Nadelu Ihre Lösung reagirt sauer und fällt seschiesst. salpetersaures Silberoxyd. Völckel lat Liebig's Analyse dieser Suure berechnet und für die krystallisirte Saure die Formel 2H + C8H2N10O2 and für das Silbersalz die Formel = 2 Åg +

^{*)} Ann. der Ch. und Pharm. LXIII. 98.

C8H2N10O2 erhalten. Liebig hielt den Wasserstoffgehalt als unwesentlich, aber Völckel betrachtat ihn in Folge der Metamorphosen - Erscheinungen als der Säure wesentlich angehörig. Offenbar ist sie eine von den gepaarten Säuren, worin 1 Atom von dem Paarling mit 2 Atomen Säure oder deren Salz verbunden ist.

Cyanoxysulfid. Der gelbe Körper, welcher durch Chlor aus einer abgekühlten concentrirten Lösung von Rhodankalium (Jahresh. 1844, S. 90) niedergeschlagen wird, ist von Völckel ') von Neuem zum Gegenstand einer Untersuchung gemacht worden. Er hat ihn Cyanoxysulfid genannt, und er gibt an, dass wenn man ihn zuerst mit einer concentrirten Lösung von kaustischem Kali reibt, die Masse dann mit einer grösseren Menge Wassers verdünnt, die dadurch erhaltene klare Auflösung mit eseigeaurem Bleioxyd niederschlägt und dann Besigsäure hinzefügt, his die Flüssigkeit sauer reagirt, man eine gelbbraune Bleiverbindung erhalte, welche nach dem Trocknen 45,94 bis 46,23 Procent Blei enthält, und in welcher er durch Verbrennung 10,55 Procent Kohlenstoff gefunden hat. Diese Data stimmen sehr gut mit der Formel 2Pb + C8N8S8O überein, woraus er den Schluss zieht, dass das von ihm früher (Jahresb. 1844, S. 91) bestimmte Atom-Verhältniss richtig sei. , Nach allem diesen ist dieser Körper doch ein Gemenge, wie das früher bekannte Verhalten desselben zu Kali ausser allen Zweifel setzt. Dass er stets von gleicher Zusammensetzung erhalten wird, beruht darauf, dass die

^{*)} Poggend. Ann. LXII, 607.

ECH18 Nºº existirt, so würde Alben der für dieses sein, und seine Verbindung mit sich ist dann Albenoxyd. Will man ihm bein empirischen Namen geben, so kann es in gesannt werden, weil die Endigung in keitestimmten Begriff entspricht. Was das Ambetrifft, so ist es ein bis jetzt noch zu itmatischer Körper, um mit einem Namen it werden zu müssen.

Nocht man Melamin mit verdünnter Kalilange, list es sich sehr langsom unter Entwickelung i Ammoniak auf. Die Lösung ist etwas gelt, und nach starkem Einkoehen krystallisirt in ein Salz, welches durch ein wenig ausgelin, unzerstörtes Melamin verunreinigt ist. Sättem die Mutterlauge mit Essigsäure, so schlägt harns Ammelin nieder.

In Kalisalz besteht aus cyanurénsanrem Kaliseirem Kalisalz mit einer anderen Süure, welLiebig') schon früher bemerkt, dargestellt
i malysirt hat, aber ohne derselben einen Nasu geben. Setzt man zu einer concentrirten
itug von diesem Salz eine Süure, so schlügt
ide Süure daraus in Gestalt einer weissen
itt nieder, welche sowohl in siedendem Wasist auch in siedendem Alkohol löslieh ist,
iste denen sie in weissen glänzenden Nadeln
inklieset. Ihre Lösung reagirt sauer und fällt
internures Silberoxyd. Völckel hat Liele Analyse dieser Süure berechnet und für die
publisirte Säure die Formel 2 H + C8 H2N 1002

Jul für das Silbersalz die Formel = 2 Åg +

⁷⁾ Ann. der Ch. und Pharm. LXIII. 98.

aber er löst sich in siedender Kalilauge auf. Ausserdem bildet sich in geringer Menge ein weisser im Alkohot löslicher, aber in Wasser unlöslicher Körper, welchen er nach 3 Analysen als aus C¹⁰H⁶N¹⁰S⁶Cl² zusammengesetzt betrachtet.

Manche Leser dieses Berichts werden vielleicht denken, dass ich mich bei diesen Untersuchungen gar zu lange aufgehalten habe, bei denen doch viele Bestimmungen noch nicht mit der Sicherheit gemacht sein können, dass sie als definitiv anzunehmen seien. Aber Untersuchungen, welche eine so vollständige Folge bilden, sind für die Wissenschaft von einem weit höheren Werth, als zufällige Entdeckungen neuer Verbindungen, und die Wissenschaft ist Völckel grosse Verbindlichkeit schuldig für die Ausführang dieser mühsamen Arbeit und für die wichtigen Aufklärungen, welche durch sie gewonnen sind. Ich werde jetzt zur Vergleichung die procentischen Resultate der hier analysirten neuen Verbindungen anführen, welche bestimmte Namen haben. Im Vorhergehenden habe ich nur die Formeln dafür angegeben. Sie können, wenn man sie alle neben einander stellt, mit Leichtigkeit verglichen werden:

enetoff		•	Š	Schwefel .	Wasserstoff	oblenstoff.	; , ,	and adverse
	· · · · · ·	• •	gowich	• •	· :• .	;		•
	• :		11	• •	∴k∙.	,	.1.	
Atome. Procente. 10 24,80 20 4,18 30 57,70	Alghanivaiser-	er er erenter	= 2432,8	6 48.60	2,07	7 21,12	Mollanwamer-, stoffälluge.	
	Phalan masser	ing.	1002		1. ° •• ♠ !9 ₹	Stome, P	Porrany stoffså	
4,29	3000	n van Marij Poli, g	67	35, <u>£</u> 9	2,48	1900 (1916) 192,923 (1916)	ilese	• •
	Arganwaşı stoffature	bur t	2126 2126	4 12		A THE	Phaga un	
9,10 13,4			3 .	45,69 31,95	250	23,86	Appet?	
1266	Molamin (Pulien)	n		تردا بر دي	14	Alogie, P	Xyda gwa	
4,77 46,63	₽ ;₹ 4	i dam et. defend	32.	\$8, 94 -	2,72	rocente.	小事 (優) 1337年 7	
Afame, Procent 4 35,85 2 1,49 6 66,66	Glaucen	.,	1790,53	E. 10	8	Atome. Procente. 6 25,17	Leukanwasser- stoffsäure.	<u> </u>
0	B Bericht :		53.	48,87 ° 92.47	3,49	rocente. 25,17	asser- ire.	

Zersetzung Ueber die Zersetzung der Rhodanure hat Gerder Rhodanure har dt ') der französischen Academie der Wissendurch trockne Destillation. schaften durch Dumas eine Tabelle mitgetheilt,

welche diese Zersetzungs-Phänomene ganz in ihrer Einsachheit darstellt. "Dieses Studium", so beginnt er, "hat mich zur Entdeckung mehrerer Fehler geführt, welche sich in allen chemischen Lehrbüchern fortgepflanzt haben, und welche auf eine besondere Weise die Geschichte von diesen Körpern verwirrt haben. Ich werde inzwischen zeigen, dass deren zahlreiche Metamorphosen von grosser Einfachheit sind." Darauf folgt die Aufstellung von dem was vorgeht, und was ich nicht anführe, weil Völckel "), mit dessen vorhergehenden Versuchen nichts von allem diesem übereinstiment, seine Angaben über die Zemetzung einiger Rhodonure von festen Basen geprüft und dieselben ganz ungegründet gefunden hat, woraus er den Schluss zieht, dass Gerharet's Studium von der leichten Art gewegen sei, welche am Schreibtisch gemacht wird , und welche Probabilitats Theorien als Folgen von Versneben auf dem Erfahrungswege gibt, was immer den theoretischen Darstellungen solcher Personen ein Cave aufdrückt. Berjenige, welcher ein Mal eine Brdichtung für gepruste Wahrheit ausgegeben bet, mass darauf geodnon, dass er nachher in Allem kein Vertrauen findet.

Verbindungen Völckel ***) hat ferner seine Ansichten über

des die Verbindungen des Urensulfids mit Schwefel

Urensulfids.

^{*)} Comptes Renft. 1844. Prem. Sem. p. 158.

[&]quot;) Poggend. Ann. I.XIII, 106.

^{***)} Das. p. 96.

Sie sind ei-

dzit Schwefelbasen mitgetheilt.

🌠 nichts anderes, als eine Aufstellung, wie eichtige Natur verschiedener Verbindungen thet, welche sonst night dahin gerechnet m, z. B. Flavean besteht aus 2 Atomen mild and 1 Atom Wasserstoffsulfid, das Rulass 1 Atom von jedem, das Urensulfid in n an C2 N2 H2 S genommen. Was ich Urengenannt, nennt ar Zweifach-Urensulfid, und se's Hydauzothin (Jahresbericht 1845, S. 94) t er Doppelt-Schwefelwasserstoff Schwefel-In Betreff der Grunde für diese Ansichwww ich auf die Ablandlang verweisen. lebonbein') hat mehrere Versuche über Merverbringung des Quens auf vein chemi-Wege mitgetheilt. Man legt Phosphor-ben aufchemitin mehrere große auf der lanenseite feuchte schem Wege. en. so dass sie night mit dem Wasser in unag kommen, verschliesst die Flaschen unmmen und lässt sie 50 bei + 120 bis 140 ⊌ Ueber + 150 kann sich der Phosphor entsünden, und unter 4- 120 geschieht der s an langeam. Wenn dann die Luft in den a ein hineingehaltenes Stück Lackmuspableicht, so wird der Phospher herausgeponte die gebildete phosphorige Säure und Phos-Sure gut mit. Wasser heragegespült, so dass s davon zurückbleibt, und daranf, eine Löven Jodkalium laineingegomen und die eine

Hervorbrin-

VOiversigt af K. V. Akad. Förhandl. 1844. p. 71. 1848, L Archives de l'Electricité, No 15 p. 388. --. Poggend. LXIII, 523. Ueber die Erseugung des Ozons aufsche-Wege, von C. F. Schönbein. Basel 1844, p. 88-795.

Flasche nach der anderen mit derselben Lösung behandelt, bis in jeder Flasche der Geruch nach Ozon ganz verschwunden ist: Die Lösung wird durch freigewordenes Jod braun. Man bereitet darauf neue Portionen Ozonluft, nachdem die Flaschen vorher mit ein wenig kaustischem Kak ausgespült worden sind, um das Jod daraus zu entfernen, und nachdem man darauf mit Wasser nachgespült hat. Man wendet dann dieselbe Jodlösung zum Ausziehen des Ozons an, bis diese Lösung farblos geworden ist.

Er hält sie dann für Ozonkalium. neutral, aber sie setzt beim Verdunsten ein weisses Polver (jodsaures Kali?) ab und wird dadurch alkalisch, worauf sie zuletzt ein etwas alkalisches Salz zuräcklässt, welches bei der Reactionsprüfung die Gegenwart von jodsaurem Kali zeigt. Es warde kein Versuch angestellt, um, z. B. mit Alkohol, auszuziehen, was nicht jedsaures Kali war, sondern es wurde dieses Satz, so wie es erhalten wurde, mit Säuren gepräft, welche daraus einen seharfen Geruch entwickelten, der zwischen dem von Brom und Jod steht, aber keinen Orongeruch. Dieses riechende Gas bleichte, färhte Papier, welches mit einer mit Stärke gemischten Lösung von Jodkalium bestrichen war, blau, und wurde also als Ozon angesehen.

Dieser Versuch beweist gar nichts; dehn wenn das Salz ein Haloidsalz ist, an müsste die Säure eine Wasserstoffsäure, aber keinen Salzbilder entwickeln. Enthielt es aber eine bemerkbare Quantität jodsauren Kali's, so hann durch die Einwirkung der Jodsäure die Jodswasserstoffsäure zersetzt werden, aber dann müsste; im Fall ein

The state of the s

hkäller in die Verbindung eingetreten ist, diese Ihm Kali enthalten haben, dessen Sauerstoff Inthing der Jodsäure veranlasste.

hat nachher gefunden, dass beim Verbrenin Allgemeinen Ozon gebildet wird. Vorkehrungen, um die sich bildende Flüsk assammeln zu können, wenn man ein inge von Luft mit Aethergas durch erhitzten mehwamm treibt, so enthält diese Flüssigeinen Körper, welcher bleicht, Oxydulsalze whweslige Säure oxydirt, Indigschwefelsäure firbt, Schwefel aus Wasserstoffsulfid niemligt, und metallisches Quecksilber auflöst. ube ist der Fall, wenn man Wasserstoffgas # Aethergas anwendet. Ein mit fenchtem 🗷, welcher Jodkalium enthält, bestrichenes wird blau, wenn man die Oxydations-陆 des Löthrohrs darüber weggehen lässt; guchieht nicht in der Reductionsflamme, so lanch diese, wenn das Papier vorher blau the war, die blaue Farbe verschwindet.

Melle zu seiner Gewinnung in einiger Werlendung des der mit anderen von der demischen Eigenschaften genan studirt werklassen. Die Hervorbringung des Ozons nestensteffgas durch einen starken hydroelekantsteffgas durch einen starken hydroelekan

Untersuchung hinreichenden Quantität wird gesammelt werden können.

Metalle. derselben mit

Ich habe im Jahresberichte 1844, S. 134, eine Verbindungen Angabe von Dupasquier angeführt, dass man Wasserstoff, bei der Auflösung von Eisen in Schweselsäure ein Wasserstoffgas erhalten soll, welches mit Eisenwasserstoffgas gemengt sei, und im Jahresb. 1845, S. 139, eine Angabe von Meurer über die Bil-Diese Angadung von Wismuthwasserstoffgas. ben sind nun von Fresenius") und Schlossberger genauer geprüft worden, wodurch sich ein vollkommen negatives Resultat ergeben hat. Sie sanden, was Dupasquier in Betreff der Verbrennung des Gases gegen eine Porcellanplatte augegeben hatte. Aber wurde das Gas zuerst durch Wasser in zwei Flaschen und dann durch ein langes Rohr geleitet, welches befeuchtete Baumwolle enthielt, so fand sich darin keine Spur von Eisen, welches dagegen in den Waschflaschen, besonders in der ersten angetroffen wurde, so wie es auch nicht ganz in der ersten Hälfte von der Baumwolle fehlte, so dass es deutlich eine Folge von dem feinen Rauch war, welcher beim Auflösen aufgespritzt wird. Aber dagegen brannte das Gas mit einer deutlichen grünen Flamme. War das Rohr, aus dem es herverströmte, etwas weiter, so gab es keinen Fleck an Porcellan, aber wurde es feiner ausgezogen, so gab es einen um so viel grösseren Fleck, je feiner das Rohr war. und dieser Fleck war rothgelb, aber eisenfrei und er bestand aus Phosphorsäure und Phosphoroxyd. Sie leiteten das Gas durch Lösungen von

[&]quot;) Ann. der Ch. u. Pharm. Ll. 413.

minizen und fanden, dass diese dadurch gehourden. In dem Niederschlage fanden sich permetall und Schweselmetall, aber keing gon Eisen. Diese Versuche weisen (1) dass Eisen keine gasformige Verbindung Passerstoffgas eingeht, und 2) dass wenn ien Phosphor enthält, viel davon beim Aufin Schweselsäure oder Salzsäure in Gestalt Phosphorwasserstoffgas weggeht. Anch Meurer's factische Angabe fanden sie Figt, aber nicht den Schluss daraus. Plecke, aber diese enthielten kein Wismuth, Antimon, herrührend davon, dass in dem Jeniel vorkommenden Wismuth häufig Antiautholten ist. Ans reinem Wismuthchlorid de nich dem Vermischen mit Zink und ver-Schweselsäure keine Spur von irgend et Jetellischem in dem Wasserstoffgase erhalten. Debrigen bestätigen sie auch durch ibre

Religot ') hat auf die grosse Leichtigkeit auf-Reduction der Religot ') hat auf die grosse Leichtigkeit auf-Reduction der Chlormetalle in Chlormetalle in durch Wasserstoffgas redustoffgas.

Temperatur durch Wasserstoffgas redustoffgas.

Risenchlorür z. B. wird zu einem Risenchlorür z. B. wird z. Wird z. B. wird z. Wird

ider über das Verhalten von frisch gefälltem

solot reinen Metallen ist dies eine vortreff-Belletbode, weil, wenn auch das Oxyd des

⁷ L'Institut, No 562, p. 329.

Metalls durch Wasserstoffgas reducirt werden kann, es häufig nicht eben so leicht ist, 'durch Fällung ein absolut reines Oxyd darzustellen, als durch Umkrystallisirungen ein vollkommen reines Chlorur oder Chlorid zu bereiten. Das Chlor wird von einem Theil der Metalle mit grösserer Leichtigkeit abgeschieden, als Sauerstoff, so z. B. habe ich ') gefunden, dass sich, wenn man sublimirtes Chromchlorid bis zum dunklen Rothglühen in einem Strom von wasserfreiem Wasserstoffgas erhitzt, Chlorur bildet, dass sich aber, wenn die Hitze bis zum völligen Rothgluhen getrieben wird, die aber doch noch das Glas aushält. das Chromchlorur zu metallischem Chrom reducirt. Dagegen wird Silberoxyd durch Wasserstoffgas schon bei + 1000 reducirt, während sich Chlorsilber nicht eher reducirt als bei der Schmelzhitze des Chlorsilbers, und dann sehr langsam und schwierig. Erst in der Glühbitze geht dies rascher.

Wirkung von Metalllösun-

Freundt **) hat einige Untersuchungen über Schwefel auf das Verhalten gewaschener Schwefelblumen zu den Auflösungen verschiedener Metalle angestellt. Er fand, dass sich durch Erwärmen und Schütteln mit neutralem salpetersauren Silberoxyd Schwefelsilber und Schwefelsäure bilden, bis eine gewisse Portion Saure freigeworden ist. Wird diese dann genau gesättigt, so bildet sich Schwefelsilber von Neuem. Salpetersaures Quecksilberoxydul gibt ebenfalls Schwefelquecksilber, aber auf das Oxydsalz wirkt der Schwesel nicht. Er fällt

^{*)} Ösversigt af K. V. Akad. Förhandl. 1844. p. 205.

[&]quot;) Archiv d. Pharmac. XXXIX, 286.

e Schwefelblei aus basischem essigsauren , bis dieses Salz neutral geworden' ist. auch auf Zinnsalz, aber ob dies auf das boder Chlorid geschieht, ist nicht ange-Ein Ueberschuss an Säure verdie Wirkung. Mit den Salzen von Ku-Bisen und Zink findet keine Veränderung as wie auch nicht mit basischem Wismuthland Brechweinstein, selbst nicht mit Gold-

Ser die Methode, Metalle auf hydroelektri- Hervorbrin-Wege mit Oxydschichten zu überziehen, gung der Node mit verschiedenen Farben spielen (Nobi-guren auf Mebe Figuren) sind von Becquerel d. Aelt. ") edmisten mitgetheilt worden, auf welche ich

Re hat ferner über die Fällung der Metalte sinander eine Menge von Untersuchungen antheils obne und theils mit Belbülfe hydroëlektrischen Stroms. Dadurch bat er liden, dass ein fester Ueberzug von dem ge-Metall stets am besten aus den Doppelwen von Ralium oder Natrium mit dem Mezlickt, welches gefällt werden soll. Im Uemuss ich auf die Versuche verweisen, welhe meisten so reducirbaren Metalle umfassen: the so hat I a c o h i ***) eine Methode be- Fällung von liden, um mittelet des hydrochektrischen Messing auf ein Metall mit einem Messing - Ueberto überziehen. Das Metall wird der ne-

Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 65.

[&]quot;) Comptes rend. 1844, Prem. Sem. p. 449.

[&]quot;) Poggend. Ann. LXII, 230.

gative Leiter in einer ziemlich starken Lösung von Cyankalium, wo der positive Leiter von Kn-Bald darauf wird dann so viel Kupfer pfer ist. in der Flüssigkeit aufgelöst, dass es den negativen Leiter zu überziehen anfängt. Wenn hiervon die erste Spur bemerkt wird, so wechselt man den positiven Kupferleiter gegen einen Leiter von Zink, welches sich nun aufzulösen anfängt; während sich dann der Kupfergebalt allmälig auf den negativen Leiter niederschlägt, kommt auch Zink und die Farbe geht in Gelb über. Nachher kann man, um den Ueberzug dicker zu erhalten, eine Messingscheibe an den positiven Leiter anbringen. Im Uebrigen geht dies auch, wenn man mit Zink aufängt und dann Kupfer darauf legt. Die Farbe des Messings kann man beliebig modificirea durch ungleiche Ausfällung des einen oder anderen Metalls.

Zusammen-Hydrate vertalioxyde.

Schaffner*) hat Anglysen von einigen Mesetzung der talloxydhydraten mitgetheilt. Sie wurden im Allschiedener Me-gemeinen bei + 100° getrocknet, und das Wasser wurde theils durch den blossen Glübverlast und theils durch Auffangen desselben in Chlorcalcium bestimmt.

> Chromoxydhydrat, im Sieden gefällt mit Kalihydrat aus Chromchlorid, gab 30,46 bis 30,76 Procent Wasser = Er + 4H, welches 30,62 enthalt. "Wenn des Oxyd in der Kalte durch Keli gefällt, in einem Ueberschuss davon wieder aufgelöst und aus dieser Lösung durch Salzsäure niedergeschlagen wurde, oder wenn es mit Ammoniak gefällt wurde, so enthielt es nach dem Trock-

^{&#}x27;) Ann. der Chem. u. Pharm. Ll. 468.

nen in der Wärme 35,27 bis 35,93 Procent Wasser = Cr + 5H, welches 35,94 enthält; aber nach dem Trocknen über Schwefelsäure wurden dem fast 6 Atome Wasser gefunden. Vergleiche Jahresbericht 1843, S. 104.

Mangansuperoxydhydrat, gebildet durch Aussetzen von Oxydulhydrat an die Luft bis zur völligen Oxydation, enthielt 9,70 Procent Wasser, 9,34 entsprechend Mn² H. Gefällt durch Kochen von schwefelsaurem Manganoxydul mit unterchlorigsaurem Natron, enthielt es 6,46 Proc. Mn⁵ H eathält 6,38.

Manganoxydhydrat, gefällt durch allmälige Oxydation von Chlormangan nach dem Vermischen mit Salmiak und Ammoniak, gab 20,22 his 20,75 Procent Wasser. Hu H² enthält 20,36 Procent.

Wismuthoxydhydrat konnte nicht frei von Salpetersäure oder von Chlorwismuth erhalten werden. (S. weiter unten die Oxyde des Wismuths).

Cadmiumoxydhydrat wurde = Cd H gefunden.

Zinnoxydulhydrat, gefällt mit kohlensaurem
Kali und getrocknet bei + 80°, gab nach dem
Krhitzen in einem Strom von Kohlensäuregas 6,46

Procent Wasser. Sn²H enthält 6,3 Proc.

Zinnoxydhydrat, mit Salpetersäure bereitet, gab bei 5 Versuchen nur 8 Procent Wasser, was Sa⁵H² nahe kommt. Bei + 150° getrocknet gab es 5,12 Procent Wasser = Sn²H, was 5,67 Procent vomassetzt. (Vergl. ferner Fram y's weiter waten vorkommende Untersuchung der Zinnoxyde).

Bleioxydhydrat, gefällt mit Kali aus essigsau-

rem Bleioxyd', gab 3,6 Procent Wasser. Pb2 H enthält 3,73 Procent.

Eisenoxydhydrat, so wie es durch kaustisches Kali oder Ammoniak niedergeschlagen wird, ist = FeH, und enthält 10,31 Procent Wasser. Das sich beim Oxydiren von metallischem Eisen in lafthaltigem Wasser bildende ist bekanntlich = 2Fe + 3H.

Kobaltoxydhydrat wurde = Co H gefunden, aber das

Nickeloxydhydrat enthielt 23,4 bis 24,09 Procent Wasser, was Ni⁴H⁵ entspricht, welche Formel 24,17 Procent vorausgetzt.

Kupferoxydhydrat ist = Cu H. Das braune Oxyd, welches im Sieden durch kaustisches Kali im Ueberschuss gefällt wird, enthält nach mebreren Auslysen 4,8 Procent Wasser, was sehr nahe Cu⁴H entspricht.

Quacksilberoxydhydrat, gefällt durch kauatisches Kali aus einer Lösung von Quecksilberchlorid, enthält 19,96 bis 20,5 Procent Wasser = HgH³, welches 20,45 Procent verlangt. Sonderbar genug wird es am häufigsten wasserfrei erhalten.

Silberoxydhydrat schien nach dem Trocknen bei + 50° nur å Atom Wasser zu enthalten. Richtiger wäre es gewesen, das Hydrat über Schwefelsäure zu trocknen, weil der Gehalt bei + 50° nur eine blesse, von der Zeit abkängige Zufälligkeit sein kana.

Antimonoxydhydrat wurde durch Auflösen von Schwefelantimon in kunstischem Kali, Ausfällen des Schwefels aus dieser Lösung durch schwefel-

Mupicroxytl, und nachheriges Niederschla-Antimonoxyds, durch Essigsäure erbalten. ielt 10.9 bis 11,2 Wasser; SbH2 enthält Procent.

litzsche "} hat eine neue, krystallisirende Alkali- und felungsstufe vom Ammonium beschrieben, Brden billicher dieses mit "4 Atomen Solwefel: ver- Tetrasulfuren ist. Sie wird erhalten, wenn man in die tum von Amblage, aus welcher sich das Pentasulfure-(Jahresb. 1848, S. 99) abgesetst hat, abelnd Ammoniakgas und Schwefelwasserstoffbaleitet, während die Flüssigkeit so viel wie ich abgekühlt erhalten wird. Sie erstavrt zaletzt zu einem schweselgelben Magma von falles. Wird sie hierauf gelinde erwärmt, so wich die Krystalle auf, und das Sulfuret setzt Brauf beim langsamen Erkalten in Kryetalwa 1 bis 2 Linien Durchmesser und mit rein efelgelber Farbe wieder ab.: So: lange die Mie noch in der Mutterlauge sind, oder nach Remusnehmen von einer Atmosphäre umge-Waden, welche Schwefelemmonium enthält, ha sie ihre Durchsichtigkeit, aber im entcetzten Falle werden sie sogleich trübe, dai dies Schwefelammonium davon abdunstet, 🋍 sich zuerst böhere und röthere Sulfureta worme blosser Schwefel die Oberfläche deru überzieht. Bei der Analyse wurden darin 72. Ammonium and 78,0 Th Schwofel gefun-HH+8+. Sie sind wasserfrei und leicht auf-Milia Wasser. Eine concentrirte Lösung lässt

usbewahren, aber aus einer verdännten Lö-

[&]quot;John. f. pract. Chem. XXXII, 313.

sung schlägt sich Schwesel nieder. Die Quantitit, welche sich davon niederschlägt, ist sehr variirend, wahrscheinlich von der Verdünnung abhängig. Der gefällte Schwefel ist weich und klehrig, und Fritzsche betrachtet ihn im Zustande von Sy, besonders da er allmälig zu gewöhnlichem krystallisirten Behwesel erstarrt. Aber es ist möglich, dass die Klebrigkeit einen anderen Grund bat. Enthält die Flüssigkeit frei gewordenes Ammoniak, so hat sigh Wasserstoffsulfid gebildet, welches den Schwefel in eine ähnliche zähe Masse verwandelt, die an die Finger klebt wie Terpenthin, welche aber alimalig das Wasaerstoffsulfid verliert und erstarrt. Das Tetragulfaretum löst sich leicht in lustfreiem Alkohol. wird aber die Lösung von der Luft herührt, so absorbirt sie Sauerstoff, wodurch sich viel krystellinischer Schwefel abscheidet und sich ein noch nicht untersuchtes, aromatisch riechendes Reduct bildet. - Es wird in der Warme sersetzt. indem sich Schwefelammonium, NH+S, verflücktigt und Schwesel zurückbleibt, ohne dass die Masse schmilzt, his dieser Schwefel durch die Hitze flüssig wird, wobei aber der noch unzersetate Theil feste Form behält. Fritzsche gibt an, dass eich debei Ammoniumsulfhydrat in Krystellen sublimire. Aber in diesem Falle müsste auch Ammeniak frei gemacht werden.

Versuche, niednigere Schweselungsstusen krystellisser darzustellen, glückten nicht. Die erhaltenen Krystelle waren Ammoniumsulfhydrat, und diese waren grossblättrig, farblos und wasserfrei. Aus einer Lösung von dem Disulfaretum wurde nur das Tetrasulfuretum krystellisirt erhalten, wo-

meh es aussieht, als könnten die niedrigeren Sulfaren nicht bei Gegenwart von Wasser krystalli-

ain bezestellt werden.

h Bezug auf das, was ich im Jahresberiehte Schweselcal-BH. S. 111, über einen von mir angestellten Veneh mittheilte, bei dem derch Brennen von merschem Marmor bereitete Kalkerde durch Glüin Schweselwasserstoffgas, in Schweselcalcium mundelt wurde, welches selwach rothliche limer bildete; und welches sich, in viner verdessenen Flasche mit Wasser übergessen, mehme Monate lang unverändert erhielt, hat H. Rose () reiner Kalkerde durch Olthen in Schwellserstoffgas Schwefelenleimit dargentellt, dasthe mehrere Male mit durch thuskochen von Luft dreitem Wasser behandelt; und hat zuietzt nur lakwasser erhalten , woranfitieh dae dann noch ngeloste Theil in Salzshare who e Entwichelung a Schwefelwasserstoffgas auflönte i woranie also det. dass Wasser fiber Schwelenteinen hande igesechselt, Katherde und Calciumsulfhedrut bervozmet. Geschieht dies nicht jedes Mul in einer misseren Quantität, so gleicheng sieh unsepe Bifarungen sehr gut ans. Towe h dois sech . inc.

Paul The nard ") hat die Bildung von Phos- Phosphorealphorealeium untersucht; und auf eine sehr Bofriefigende Weise die Phanomene erforscht, welche lei der Einwirkung von Phosphor auf glühende folkerde beim Ausschluss der Luft stattlieden. Then and hield Kalkerde in whiten angon cocours Apparate glibrend nud leitetea Phosphor in Gia-

photocological is a mail of the color of a Poggend Ann. LXP 669 100V et distatter muralio cium.

cium.

[&]quot;) Journ. de Pharm. et de ChiaVhitair banta cambi

form hindurch, worant er bestimmte, wie viel die Kalkerde dabei an Gewicht zugenommen hatte. Diese Gewichts - Vermehrung entspricht 1 Aequivalent Phosphor auf 2 Atome Kalherde. Um zu hestimmen, wie die Bostandtheile dieser Verbindang: geordnet seien "sphüttete sen sein; hestimmetes Gewicht davon in Salzsäure 40 welcheugs auflöste unter: Batwickelung .. you .. nicht . 4elbet ! cotaundlichair Phospherwassantoffgas und nater Abscheidung von lestem Phospherlindrür ... Bie Lösung -ao dig zoho hao . , aphaidespha abruw ozučez lad ai phoreaute Kalh dame darch Ammanish siederestabligen, and days spin Gewickt bestimpt. Bin gleiches Gewieht Phospheresleitun munde ungeret mit Salzsäuge behandelt und dant a meglidem das Phosphorwassictetoffget wagtegangen Watte, Salngdensäure hinengesetzt, mun das gefällte Phasphorduydriini im Phosphorsaus Antonydipatil "Als, daradf diese Lösning mit keuntischem Ammenick micdergeneblegeni untde jesp. erhiolt ar genan 2 Mal -eo riel phospharsaures. Islk wie ansider Lüsnag in Saldsähre. Da dugeh die Versycke über den -Missigen .. Phosphotytatgenstoff i bakanet igewanden war, dass sich dieser so theilt dass aus 5PH2 icordo ant -3 Alome BHS. Mhdilds Atom BP3H och withhor; -wurde dadurch das Gewicks, des jin, Gaslorm, weggegengenen Phosphora bekannt h ar af alle pet the fluxicher, our ibosphor and gotherde

.noblicamas folgt denn, date von 14: Atomen Halksanda and J. Anguivalenten: Physpher, pip Gomenge ederneinen/Kerbladung von 2 Atmen gentraler phosphorsaurer Kalkerde und 5 Atomen Phosphorcalcium entstehen, worin jedes Aequivalent Phonphor, gleichwie in den aantralen Salsen, 2 Atome

disse salnimmt, so dass die Formel **== 2Ca²Ÿ Diss**²P wird.

bes Gemenge wird, wenn man es mit luftwasser behandelt, auf die Weise zersetzt, sich das Calcium zu Kalkerde oxydirt, wähsich der Phosphor mit dem Wasserstoff zu gen Phosphorwasserstoff vereinigt. Die Flüsit wird alkalisch und sie enthält kaum eine r von unterphosphoriger Säure; aber bleibt ich überlassen, so zersetzt sich die flüssige birdang in festen und in gasförmigen selbstmadlichen Phosphorwasserstoff. 'Allmälig fängt n der feste Phosphorwasserstoff an, unter dem usse der Kalkerde das Wasser zu zersetzen, m sich allmälig Wasserstoffgas entwickelt und sphosphorigsaure Kalkerde gebildet wird. Beim Uebergiessen mit starker Salzsäure wird Phosphorcaleium zersetzt, das Chlor vereisich mit Calcium und der Phosphor mit Washim, aber die Verbindung PH2 zersetzt sich Agenblicklich in PoH und in PH5, dass nicht mf so viel von der flüstigen Verbindung übrig it, um das PH3 selbstentzündlich zu machen. schwacher Salzsäure erhält man dies dagegen etentzündlich.

Wohler') hat einige nähere Untersuehun- Aluminium. In über das Aluminium angestellt, so wie dies heh Reduction von Chloraluminium mit Kalium hillen wird. Es ist ein ziemlich leicht schmelz- geschmeidiges Metall. Botrachtet man das Indiene Metallpulver unter einem Mikroscope,

Ofversigt of K. V. Akad. Förbandl. 1845, p. 25. und

so sight man, dass es aus lauter Kugeln besteht. Einige derselben sind zuweilen schon mit dem blessen Auge erkennbar, und Wöhler hat sie von der Grösse eines Stecknadelknopfs erhalten. Diese lassen sich zu dünnem Blech ausschmieden. ohne an den Rändern Risse zu bekommen. Das Metall hat die Farbe und den Glanz von Zinn und bleibt an der Luft blank. Es hat durchaus keine Wirkung auf die Magnetnadel. Specif. Gewicht = 2,67. Von kaltem Wasser wird es nicht verändert, aber bei + 1000 oxydirt es sich darin mit Entwickelung von Wasserstoffgas. kalter lialilauge löst es sich mit Brausen auf. Sauerstoffgas entzündet es sich nicht eher, als bis es darin zum starken Glühen gekommen ist; aber dann brennt es darin mit weissem Feuer wic Zink, die Thonerde schmilzt und schliesst häufig Kugeln von Aluminium ein, so dass sie gegen die Verbrennung geschützt werden. Steckt man ausgeschmiedetes Aluminium in eine geschmolzene Perle von Borauglas, und erhitzt in der inneren Flamme, so schmilzt es zu einer Kugel, die sich, wenn man zu lange darauf blässt, oxydirt und verschwindet. Es schmilzt auch in Phosphorsalz, aber mit grösserem Verlust, weil sich die Phosphorsäure leichter reducirt, so dass aus der Kugel während des Blasens grosse Gasblasen aufsteigen. Ein Versuch, eine größere Menge von Aluminium in einem Tiegel mittelst Baraxgles zusammen zu schmelzen, missglückte;, wahrscheinlich weil sich das geschmolzne Aluminium auf die Oberfläche begab und verbrannte; das Boraxglas war nachher in eine braune Schlacke verwandelt, wahrscheinlich gefärbt durch Bor. ..

nakes ausgeschmiedetes Aluminium reducirt

das Metall aus neutralem salpetersaurem Sild oder Bleioxyd; berührt man es aber darin Link, so überzieht es sieh mit reducirtem l, so lange die Berührung fortdauert, was mthört, wenn man das Zink wegnimmt. Setzt aber Ammoniak zu dem Silbersalze oder legt es in eine Auflösung von Bleioxyd in Kali so en sie mit Leichtigkeit reducirt. Das abste Metall kann leicht von dem Algminium abtwerden, welches blank darunter liegt. Kuschlägt sich aus einer Lösung von schweselm Kupferoxyd sebwierig darauf nieder, aber ird sehr dieht. Dagegen fällt es kein Kupfer einem in Ammoniak aufgelösten Kupfersalze. R. Hermann ") bat eine Monographie der Zirkonium merde mitgetheilt. Br bereitete sie aus Zirkonerde grossen, reinen Zirkouen vom Ilmenge-Das Mineral wird zu Pulver gerieben, Pulver geschlämmt und in guter Glühbitze seiner vierfachen Gewichtsmenge Natronhydrats mmengeschmolzen. Die Masse wird in Salzt aufgelöst, die Lösung von dem unzersetzten 2 abstrict und zur Trockne verdunstet, worwenn man den Rückstand zuerst mit Salzdurchfenchtet und dann in Wasser auflöst, Bieselerde ungelöst zurückbleibt. Aus der isten Flüssigkeit krystallisirt nach dem Verton basisches Chlorzirkonium, welches durch bystallisieungen gereinigt wird. Dann wird 🕶 die reine Zirkonerde durch Ammoniak niegeschingen. Durch Kali wird sie stets kalihal-

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXI, 75.

tig erhalten, in welchem Falle ihr Hydrat niemals beim Erhitzen verglimmt. Er schlägt auch die Lösung in salzsäurehaltigem Wasser, nachdem daraus die Kieselerde abgeschieden worden ist, im Sieden mit schwefelsaurem Kali nieder, filtrirt den Niederschlag ab, neutralisirt die freigewordene Säure mit kohlensaurem Kali und kocht von Neuem mit schwefelsaurem Kali, wodurch noch mehr Zirkouerde erhalten wird. Der gewaschene Niederschlag, welcher basische schwefelsaure Zirkonerde ist, wird mit seiner doppelten Gewichtsmenge Natronhydrats geglüht, das Natron mit Wasser gut wieder ausgewaschen, die ungelöste Zirkonerde in Salzsäure aufgelöst und mit kaustischem Ammoniak daraus niedergeschlagen.

Aus eisenhaltigen Zirkonen glückt es niemals, nach der von Berthier angegebenen Methode eine eisenfreie Zirkonerde zu erhalten.

Er fand, dass das sublimirte neutrale Chlorzirkonium aus 38,5 Zirkonium und 61,5 Chlorbeateht, aber er hat nicht die Einzelheiten des Versuchs angegeben, wie viel Chlorsilber und wie viel Zirkonerde er aus einem bestimmten Gewicht davon erhielt. Hiernach berechnet er das Arquivalentgewicht des Zirkoniums zu 831,3, was um 7,4 niedriger ist, als ich bei der Zirkonerde gefunden habe, welche aus klaren Hyacinthen von Expailly abgeschieden worden war. Aus ceylonischen Hyacinthen ausgezogene Zirkonerde gab das Aequivalentgewicht des Zirkoniums = 851,40.

Er hat ferner gefunden, dass das Hydrat der Zirkonerde, wenn es über Schwefelsäure bei + 180 getrocknet worden ist, 22,83 Procent Wasser enthält = ZrH³.

Svanberg') hat den norwegis Zirkonerde . 'e äbolid nsc

Vigheit man sie and die Erter besteht lode nicht

Salz .

ht But ` ibm Vinit

a der Zirkone.

. in viel grösserer Menga **liese** neue Erde *Norerde* und ihr

(Norinm) genannt, von Nore, dem Gen. on Norwegen. Sie ist auch in den Zirkonen von Ilmengebirge enthalten, und scheint auch in guingerer Menge in den Hyacinthen von Ceylon and Expailly vorzukommen.

Erden.

Er hat ferner gefunden "), daes die Zirkon- Andere neue ede aus dem Eudialyt, ausser Ceroxyd und desen Begleitern, zwei andere Oxyde oder Erden cathalt, denen er noch keine Namen gegeben hat, and wovon die eine auf den ersten Blick der Mererde ahnelt, sich aber davon durch ibr niebigeres Atomgewicht auterscheidet, so wie durch beische Salze, welche sie mit Schweseleunre in Verhältnissen bildet, welche ein nach der Fermel & zusammengesetztes Oxyd unsweisen und weiche sind : RST, RS und A5S, und durch die muse Leichtlüslichkeit ihres schwefelsauren Doppluizes mit Kali.

Die andere ist ein gelbes Oxyd, welches durch witere Oxydation die Farbe verliert.

adirouum: 7 Ofversigt of K. V. Akad, Förhandl. 1845. p. 37.

[&]quot;I Das. p. 39.

jedoch nur in so geringer Menge vorhanden, dass seine Eigenthümlichkeiten noch nicht hinreichend bestimmt werden konnten.

Ich werde wohl in einem folgenden Jahresberichte über diese Entdeckungen weiter berichten können, wenn sie im Druck ausführlicher mitgetheilt worden sind.

Elektronegative Metalle. Antimon. desselben.

In der kürzlich herausgekommenen 5ten deutschen Auslage meines Lehrbuchs der Chemie habe Arsenikgebalt ich im Th. II, S. 282, angeführt, dass man nach Liebig's Reinigungsmethode des Antimons von Arsonik das erstere niemals so frei von Arsenik erhalte, wie nach der von Wöhler angegebenen Reinigungsmethode. Dies scheint Liebig übel genommen an haben und er erklärt *), dass die von ihm angegebene Reinigungsmethode in dem Laboratorium zu Giessen "viele hundert Male ausgeführt worden sei und niemals fehlgeschlagen habe." Er kawn also nicht begreifen, worauf mein "Verdammungs - Urtheil" beruht. Ich will es hier sagen : es beruht zus Versuchen von mir selbst, von Mosander und von Berlin, welche zum Zweck hatten, in der schwedischen Pharmacopoe eine Bereitungsmethode von arsenikfreiem Antimon angeben zu können, was nach Liebig's Vorschrift immer fehlschlug. Es kommt ganz und gar darauf an, wie man sein Antimon auf einen geringen Gehalt an Arsenik zu prüfen versteht. Wird dies nicht recht genau gemacht, wiewohl nichts leichter ist, so kann man sich täuschen, und hier kommt es nicht darauf an, wie viele hundert Male man dieselbe Operation ausführt, son-

^{*)} Ann. der Ch. und Pharm. L, 293.

im mit wie gewissenbaster Genauigkeit man sie in wenige Male macht. Meine und die Ermg der eben genannten Chemiker besteht dass Liebig's Reinigungsmethode nicht letzte Spur von Arsenik auszieht.

Liebig's oben erwähnter Artikel hat Buielz") zu der Mittheilung veranlasst, dass ihm sbig's Methode niemals geglückt sei, selbst er den erhaltenen Regulus noch 12 Mai bohlensaurem Natron umgeschmolzen habe; des ihm Trommsdorff der Aelt. seine maalls negative Erfahrung mitgetheilt hätte. gegen hat Trommsdorff d. J. eine Parthie mikfreies Schweselantimon bekommen, woraus sinen arsenikfreien Regulus Antimonii bereitet in den Handel bringt.

Der Redacteur des Pharmacentischen Centralmana), welcher sich vorgesetzt zu haben scheint, näbel zu nehmen, wenn Jemand nicht Lie-Les Ueberzeugung theilt, hat zu Liebig's beidigung das ganz spashafte Argument ausmicht, "dass es so arsenikhaltige Sorten von weselantimon geben dürste, dass Liebig's shede für sie unzureichend zu sein scheine." Peligo t ***) hat den Oxydationsgrad des Chroms Massecht, welcher bei der Zersetzung des Chrom. Oxyd-Oxydul louirs (Jahresbericht 1844, S. 231) durch kaudes Kali abgeschieden wird. Dabei scheidet hallerdings Chromoxydul ab, aber dies hat 🖦 🏍 grosses Vereinigungsstreben zum Sauerthe, dass es Wasser mit Entwickelung von Was-

Chrom.

Archiv d. Pharmac. XL, 7.
Pharmac. Centralblatt, 1844, S. 910. ") Ann. de Ch. et de Phys. XII, 539.

serstofigas zersetzt und Chromoxyd-Oxydul bildet. Peligot liess die blaue Lösung des Chlorurs in einer Eprouvette über Quecksilber aufsteigen und setzte dann Kalihydrat hinzu, wodurch unter Entwicklung von Wasserstoffgas ein braunes Oxyd niedersiel, was dann auf ein Filtrum genommen, mit siedendem Wasser gewaschen, und über Schwefelsäure getrocknet wurde. Es sieht wie spanischer Schoupstaback aus. Erhitzt man es in einem kleinen Destillations-Apparate, so entwickelt sich Wasserstoffgas unter lebhafter Feuer-Erscheinung, indem Chromoxyd zurückbleibt. Durch Berechnung nach den Gewichten des angewandten braunen Oxyd-Oxyduls und des erhaltenen Chromexyds, so wie nach dem Volum des entwickelten Wasserstoffgases, wurde es aus Cr Er + H zusammengesetzt gefanden, worin der Sauerstoff der Hälfte des Wassers hinreichend ist, um des Oxydul in Oxyd zu verwandeln. Inzwischen fand er, dass das Oxyd-Oxydul immer eine geringe Spur von Kali zurückhielt, welche durch das sorgfültigste Auswaschen nicht daraus entsernt werden konute. Das getrocknete Oxyd-Oxydul wurde wenig von Säuren angegriffen.

Schon vor länger als einem Jahre theilte mir Moberg, welcher zuerst das Chromehlorür entdeckte, mit, dass er aus diesem Chlorür ein braunes Oxyd erhalten habe, aber da er bei mehreren, mir ebenfalls mitgetheilten Versuchen zur Analyse desselben stets mehr Sauerstoff erhalten hatte, als das Oxydul enthalten konnte, und weniger als dem Oxyd entspricht, ohne einzusehen, worin der vermehrte Gehalt an Sauerstoff seinen Grund habe, so scheiut er, soviel ich

Versuche darübe

`.gefunden, ' es dap ₹is

Erbitzen ves Chlo-

.ner Tem,

zlühen schiesst es . der Farbe an. Aber beim s.

sen bildet es kleine braune und barte ganz ähnlich denen, welche nach Wöh-Durchleiten des Chrom-Biaci-Chlorids n glübendes Rohr erhalten werden.

rer") hat gezeigt, dass sich Chromoxyd. Chromsuperwenn man es aus einer verdünnten Lö-Chromehlorid fällt und nach dem Auslange Zeit stark erhitzt, so dass aber die ser nicht bis zum Glüben geht, superand braun wird, so dass es dann von sicalzsäure mit Entwickelung von Chlor auf-

rd. Dagegen löst es sich nicht in Salpe-Durch kaustisches Kali wird daraus romsaure ausgezogen. Beim Erhitzen **Glühen gibt es Sauerstoffgas, aber den** Theil davon in dem Augenblicke, worin mmt. Dann bleibt grünes Oxyd zurück. erglimmungs-Phänomen des Hydrats ge-neichtesten und brillantesten in Sauerstoff**breh er anfan**gs zu der Vermuth**u**ng geführt

"itan. dessel-

oxyd.

[.] de Ph. et de Ch. V, 105. Ann. de Ch. et de

tend. Ann. LXI, 218 und 406.

wurde, dass eine Oxydation und darauf wieder folgende Abscheidung von Sauerstoffgas das Phänomen bedinge. Aber nachher fand er, dass es auch sowohl in Kohlensäuregas als auch in Wasserstoffgas stattfindet, wiewohl dann eine stärkere Hitze dazu erforderlich ist. Ein bis zum anfangenden Glühen in Kohlensäuregas erhitztes Chromoxydbydrat verglimmt in derselben Temperatur sogleich, wenn die Kohlensäure gegen atmosphärische Luft gewechselt wird.

Das neutrale chromsaure Chromoxyd, welches durch Fällen aus Chromchlorid mit neutralem chromsauren Alhali erhalten wird und welches eine wirkliche Verbindung der Säure mit dem Oxyd ist, aus welcher Kali die Säure auszieht, was anch Wasser beim langen Auswaschen thut, gibt beim Erhitzen Wasser, was jedoch erst über + 1100 völlig daraus weggeht, und lässt schwarzes Chromsuperoxyd zurück. Da das gelbe chromsaure Chromoxyd = $\ddot{c}r + 3\ddot{c}r$ ist, und also auf 5 Atome Chrom 12 Atome Sauerstoff enthält, das Chromsuperoxyd aber = Cr ist, so muss das erstere bei dem Uebergang in 5C zwei Atome Sauerstoff abgeben. Es ist zu bedauern, dass darüber kein Versuch angestellt worden ist. Auf jeden Fall kann dies eine leichte Methode werden, Chrombioxyd zu bereiten. Beim Glühen verglimmt es unter Entwickelung von Sauerstoffgas zu Oxyd.

Frem y bat (am oben angef. Ort) angegeben, dass Chromchlorid, wenn man es in einem Strom von wasserfreiem Chlorgas bis zum Glühen erhitzt, das Chlor absorbirt und sich mit brauner Farbe sublimirt. Es ist zersliesslich und leichtlöslich in

it mit besuuer Farbe. Aber beim Erhitzen les das Chlor wieder, so dass grünes Chlo-**Flassigkei**t zurückbleibt. Es verhält 🖮 so wie die Salze von Čr, welche ebenk brauner Farbe löslich sind und leicht zu Karomoxydsalzen reducirt werden. Wahrich ist es CrCl2, aber Fremy hat es nicht

Rose") hat die Titansäure genauer stu-Ans ihrer Lösung in Salzsäure oder Schwe- Oxyde dessels wird sie vollständig durch kaustisches mink miedergeschlagen und die Säure kann illig ausgewaschen werden. Aber der Nieist nach dem völligen Auswaschen ein Ammoniaksalz, welches aus 87,69 Th. sture, 2,47 Th. Ammoniumoxyd und 9,84 Wasser besteht = NH+Ti+ 4HTi.

Titansäure geht so leicht durch Wärme untosliche Modification über, dass wenn Verbindung mit siedendem Wasser ausgewawird, sie sich nicht mehr klar in Säuren Selbst wenn wasserfreies Titanchlorid mit verdünnt wird, so ist die dadurch ent-Wärme hinreichend, um eine Portion itare auszufällen, so dass die Lösung trübe Trocknet man den Niederschlag mit Ambei einer etwas zu starken Wärme, so sich ebenfalls nicht klar in Säuren auf. elbe Eigenschaft bewirkt, dass sie durch ans ihren verdünnten Lösungen in Säuren zechlagen wird. Inzwischen lässt sich eine de Lösung von Chlortitan nicht vollständig

egend. Ann. LXI, 507.

durch Kochen niederschlagen, und der Theil, welcher sich dann daraus abscheidet, geht gera milchig durchs Filtrum, was nicht der Fall ist, wenn sie aus der Lösung in Schwefelsäure ausgefällt worden ist. Wenn sie durch Kochen aus der leicht löslichen Modification = Tia in die schwerlösliche = Ti & übergegangen ist, so erleidet sie beim Glühen nicht dasselbe Verglimmen, wie die mit Ammoniak gefällte. Sie wird nach dem Erkalten rein weiss, während sie in det Hitze gelb war. Dagegen ist die mit Ammonial gefällte, nachdem sie das Verglimmungs-Phanemen erlitten hat, stets mehr oder weniger dunkel gefärbt. Sie hat dadurch ein höheres specifisches Gewicht erhalten. Tiß ist unlöslich in Saures mit Ausnahme von heisser concentrirter Schwie felsäure, worin sie sich auflöst, wenn man sie fein pulverisirt hat.

Die Titansäure kommt im Mineralreiche in drei ungleichen Zuständen vor, in denen sie die Namen Rutil, Brookit und Anatas erhalten hat. Der Rutil, welcher am allgemeinsten vorkommt, enthält unwesentliche Spuren von Eisenoxyd und Manganoxyd. Seine Farbe rührt nicht von diesen her, sondern sie ist dieser Modification der Titansäure eigenthümlich. Sein specif. Gewicht schwankt sehr wenig um 4,25.

Der Brookit krystallisirt in einer andern Form, als der Rutil, die nicht auf die Form, welche dieser hat, reducirt werden kann. Aber in Farbe und Glanz ist er ihm äbnlich. Er enthält ebenfalls ein wenig Eisenoxyd, von dem Rose 1,41 Procent darin fand. Aber sein specif. Ge-

phi nicht höher als 4,167 bei underchi phirystellen. Bei den durchsichtigen Krylitt es nur = 4,128 bis 4,131. Durch bühen kann es bis zu 4,173 erhöht werler es ging selbst in einem Porcellanofen liniber hinaus.

Antas ist, ungeachtet seines Farbenspiels in, Gelb und metallisch glänzend, was er zeigt, nichts anderes als Titansäure, und litt kaum 4 Procent Eisenoxyd. Seine liorn, wiewohl analog der des Rutils, lässt ich nicht zu der von diesem reduciren. Inver ist weiss und sein specif. Gewicht Aber durch äusserst scharfes Glühen er etwas zusammen, indem er braun wird in specif. Gewicht auf 4,234 und 4,251 Auf nassem Wege bereitete reine Titantehumt durch gelindes Glühen das specificwicht des Anatases, nämlich ungefähr 3,892 war das niedrigste und 3,965 das von 5 Versuchen.

sie stärker gegläht, z. B. in der höchte eine Spirituslampe mit leben Docht geben kann, so bekommt sie leben Docht geben kann, so bekommt sie leben Docht geben kann, so bekommt sie leben Docht geben der die leben Zeit des steigt deseche auf 4,2 und selbet auf heusders nach dem Glüben im Porcellandellen diesen Fällen wird die weisseste des braun. Die derch Koehen aus der geliche Titansäure verändert ihr specifit derch ungleich starkes Glüben auf gleiche der sie wird nicht braun, sondern nur Die Ursache dieser verschiedenen Fär-

menge von beiden, worin die letztere vorwaltet, zu thun hat.

Aus mit ein wenig verdünnter Schwefelsäure sauer gemachtem tautalsaurem Alkali scheidet eine Lösung von Kaliumeisencyanur einen gelben Niederschlag ab, der sich in einem grossen Ueberschuss von Salzeäure auflöst. Unter ähnlichen Umständen gibt die Niedessure einen stark roth gefärbten Niederschlag, der in Salzsäure wenig auflöslich ist. Kaliumeisencyanid gibt mit der Tantalsäure einen flockigen, weissen Niederschlag, aber die Niohsäure einen starken gelben.

In einer mit Salzsäure vermischten Lösung von tantalsaurem Salz bewirkt bineingestecktes Zink keine Farbenveränderung, aber zuletzt füngt tantalsaures Zinkoxyd an sich mit weisser Farbe abzusetzen.

Unter ähnlichen Umständen erhält man: mit der Niobsäure eine schöne blane Flüssigkeit, and dies geschiebt um so raseher, je grösser der zur gesetzte Ueberschuss an Salzsäure war. Lässe man sie lange Zeit zusammen stehen, so geht die Farbe der Flüssigkeit in braun über, und sie setzt dann einen reichlichen braunen Niederschlag ab.

Tantalchlorid ist, so wie man es durch Glähen der Tantalsäure mit Kohle in Ghlorgan erhält, gelb, flüchtig und leicht schmelzhar. Das auf dieselbe Weise exhaltene Niohchlorid ist weise, erfordert eine böhere Tamperatur, um suhlimirt su werden, and schmilzt nicht eher, als his es sich verflüchtigt.

Das Nichtum lässt eich reduciren, wenn man Nichthorid aich mit wasserfreiem Ammoniahgas sättigen lässt, was mit starker Wärme-Entwicke-

long und Bildung einer gelben Masse geschieht, and dana diese Masse in einem Strom von Ammeninkgas bis zum Rothgläben erhitzt, wodurch Selmiak weggeht und das Niobium in Gestalt ines schwarzen Pulvers zurückbleibt, welches, wenn man es auf einem Filtrum wäscht, gleichwie Bor mit durchs Filtrum geht, was aber durch Zusatz von Alkohol verhindert werden kann. Des Niobium ist, gleich dem Tantalum, in siedendem Königswasser unlöslich; aber es löst sich gleich dem letzteren in einem kalten Gemenge von Fludrwasserstoffsäure und Salpetersäure-

Rose hat einen ähnlichen Versuch mit Tantalehlorid gemacht. Es absorbirt das Ammoniakges sehr schwierig, weil es sich mit einer Rinde von der neuen Verbindung aberkleidet. Erhitzt man es in einem Strom von Ammoniakgas, so redacirt es sich, aber es erfordert dazu eine höbere Temperatur, als eine Spirituslampe zu geben Das Tantalum bleibt dann als eine schwarze zusammenhängende Kruste zurück, welehe sieh nicht in Salpetersäure oder Königswasser anflöst.

Rose bemerkt, dass die Tantalsäure aus dem Pyrochlor, welche Wöhler beschrieben und als eine isomerische Modification betrachtet hat, so wie das was ich in der 5ten Auflage meines Lehrbechs der Chemie als "Tantalsäure, "Tantalchlorid und tantaleaures Tantaloxyd aufgenommen habe, Verbindungen von Niobium sind.

Dasselbe kann von Hatchett's Columbium gesagt werden, von dem als Hauptcharakter die Bigenschaft angegeben wurde, dass das Oxyd davon mit Zink und Säuren eine blaue Ver-

desselben.

bindung bilde, wesshalb ich stets die Aufnahme des Namens Columbium für Tantalum bestritt, ungeschtet Wollaston's Versuche dessen Identität mit Eckeberg's Tantalum zu beweisen.

Elektropositive Metalle. Uran.

Im Jahresberichte 1844, S. 201, führte ich Peligot's Hypothese an, dass 2 Atome Uran und 2 Atome Saucrstoff, mit einem Wort 2 Atome Uranoxydul ein zusammengesetztes Radical bilden sollten, welches in dem Uranoxyd mit 1 Atom Sauerstoff verbunden sei, indem ich bemerkte, dass die neufranzösische Schule eben so der Aufstellung ungewöhnlicher, auf unsichere und zu wenig geprüfte Gründe gebauter Theorien ergeben ware, als die altere vorsichtig, gründlich und tiesdenkend war. Dieses, meiner völligen Ueberzeugung nach richtige Urtheil, welches nicht bloss durch diese Peligot'sche Hypothese, sondern auch durch eine Menge anderer neuerer, französischer theoretischer Speculationen veranlasst worden ist, hat Peligot zur Aeusserung seiner Unzufriedenheit bewogen, und in einer Abhandlung über das Uranium'), welche eigentlich nichts anders als eine gegen mich gerichtete Streitschrift ist, über deren allgemeinen Inhalt mich zu äussern ich für zwecklos halte, kommt er zuletzt auf ein Factum, mit dem er mich als siegreich widerlegt erklärt. Dieses Factum ist folgendes: Weinsäure gibt mit Uranoxyd ein krystallisirendes Salz, welches = ÜTr ist, und vermischt man eine Lösung von weinsaurem Antimonoxydkali mit einer Lösung von salpetersaurem Uranoxyd = ÜN, so erhält man einen gel-

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 549.

ben, gelatinösen Niederschlag, welchen ich bei den Salzen weiter unten genauer anführen werde, nad welcher aus ÜTr + SbTr besteht. Es ist also klar, sagt er, dass 1 Atom Uranoxyd hier i Atom Kali, welches nur 1 Atom Sauerstoff enthält, ersetzt, und daraus folgt, dass das Uranoxyd aus dem Radical Ü, verbunden mit i Atom Sauerstoff, zusammengesetzt betrachtet werden muss. Darin besteht nun der Beweis für die neue Theorie, und da das Antimonoxyd im Brechweinstein als das Natron im weinsauren Kali-Natron ersetzend augesehen werden kann, so glaubt er, dass auch daraus erfolgen müsse, dass das Antimonoxyd aus dem Radical Sb, verbunden mit 1 Atom Sauerstoff, bestehe.

Peligot scheint nicht recht bekannt gewesen zu sein mit dem Verhalten der Weinsäure zu Basen von der Formel R. Sie gibt nämlich mit dem grössten Theil derselben vorzugsweise Verbindungen nach der Formel ATr, wie z. B. mit Eisenoxyd, Chromoxyd, und gibt mit denselben auch Fällungen mit Brechweinstein, welche nach derselben Formel zusammengesetzt sind, welche Peligot für die Uranverbindung fand. Aber da, wenn durch Brechweinstein ein lösliches basisches Salz gefällt wird, der Ueberschuss an Basis kein Lösungsmittel hat, nachdem die stärkere Säure mit dem Kali in Verbindung getreten ist, so fällt dieser Ueberschuss in Verbindung mit dem unlöslichen Antimonoxyd-Doppelsalze nieder, und man kann also 1 Atom Kali durch 1,2 und mehrere Atome von R ersetzt erbalten, ohne dass dieses das Geringste in Rücksicht auf die theoretische Zusammensetzung von R beweist. Löst man z. B. Eisenchlorid in Wasser auf und setzt zu der Auflösung kaustisches Ammoniak, so lange sich der entstehende Niederschlag noch nach einer Weile wieder auslöst, so erhält man ein im Maximum basisches Eisenchlorid in der Flüssigkeit aufgelöst. Filtrirt man dann und tropft eine Lösung von Brechweinstein hinein, so erhält man einen gelatinösen, brannen Niederschlag, welcher aus weinsaurem Antimonoxyd - Eisenoxyd besteht, aber worin 1 Atom Weinsäure mit mehr als mit 1 Atom Eisenoxyd verbunden ist. Bei der fortgesetzten Fällung wird der Niederschlag allmälig heller und zuletzt rostgelb. Filtrirt man dann und setzt die Fällung fort, so erhält man einen rostgelben, pulverförmigen Niederschlag von Fe Tr + Sb Tr. Fällt man Chromchlorid mit Brechweinstein, so erhält man einen bellgrunen Niederschlag von ErTr + SbTr. aber nachdem eine gewisse Portion davon niedergefallen ist, so hat die Flüssigkeit einen Ucherschuss an Säure, und man kann dann noch beliebig viel Brechweinstein zusetzen, ohne dass sich noch was abscheidet. Setzt man jetzt kaustisches Ammoniak in kleinen Portionen nach einander hinzu, so erhält man einen dunkelgrünen Niederschlag, der mehr als 1 Atom Chromoxyd enthält verbunden mit 1 Atom Weinsäure. Was also Peligot über das Verhalten des Uranoxyds zu Weinsäure beobachtet hat, stimmt völlig mit dem gewöhnlichen Verhalten der Weinsäure zu den nach der Formel R zusammengesetzten Oxyden überein, und würde zu dem Schluss führen, dess alle so zusammengesetzten Oxyde aus 1 Atom Sauerstoff und einem zusammengesetzten Radical bestehen, welches letztere von 2 Atomen Oxydul augemacht wird. Eine solche Theorie eine ungewöhnliche zu nennen, wäre zu wenig gesagt. Sie ist eine ungereimte.

Ueber den sogenannten passiven Zustand des Eisen.

Eisens sind Versuche von Beetz') und von Ohm'?) Passiver Zustand desselben.

sagestellt worden, welche darauf ausgehen zu beweisen, dass dieser Zustand nur der Oberfläche des Eisens angehört, und verschwindet, wenn man diese abfeilt oder abscheuert. Sie rührt dann von einer dünnen Verbindung her, welche das Eisen bedeckt, und welche eine Schicht von Oxyd-Oxydul oder von Schwefeleisen sein kann. In Betreff der angestellten Versuche muss ich auf ihre Abhandlungen verweisen mit dem Bemerken, dass ihr Schluss sehr wahrscheinlich richtig ist.

Phillips "") hat folgende Vorschrift zur Bereitung von reinem Eisenexydbydrat mitgetheilt: Man löst 12 Atomgewichte schweselsauren Eisenexyduls und 12 Atomgewichte kohlensauren Natrons in siedendem Wasser auf. In der Lösung des Natronsalzes wird 1 Atomgewicht chloraures Kali sufgelöst und denn diese Lösung zu der bis zum Sieden gebrachten Lösung des Eisenexydulsalzes unter Umschütteln und unter stetem Kochen hinzugesetzt, mit der Vorsicht, dass die Entwickelung von Kohlensäuregas nicht ein

Eismoxydbydrat.

^{*)} Poggend. Ann. LXII, 234. LXIII, 415.

[&]quot;) Das. LXIII, 389.

^{&#}x27;") Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 449.

Uebersteigen der Masse veranlasst. Das Oxyd wird sehr rein erhalten und es ist nach dem Auswaschen = Fe + 2H. Der Wassergehalt beträgt 18,3 Procent. Dieses Hydrat ist neu, wenn anders nicht die als reines Oxyd betrachtete Verbindung ein basisches Oxydsalz enthält, was nicht geprüft worden zu sein scheint.

Eisensäure.

Fremy') bat endlich eine ausführlichere Abhandlung über seine Versuche mit der Eisensäure mitgetheilt, deren Zusammensetzung und Verhältnisse sowohl durch seine vorläufigen Nachrichten, als auch durch die im vorigen Jahresberichte mitgetheilten Versuche von H. Rose, Denham, Smith und Wackenroder bereits bekannt geworden sind. Ich komme bei den eisensauren Salzen darauf wieder zurück.

Die Versuche, ein dem Schweselkies proportional zusammengesetztes Eisenoxyd hervorzubringen, missglückten gänzlich.

Robalt.
Oxydationsstufen desselben.

Beetz **) hat eine sehr schöne Arbeit über die Oxydationsstufen des Kobalts mitgetheilt. Das Kobaltoxyd = Co wird sehr leicht erhalten, wenn man entweder kohlensaures Kobaltoxyd oder das rosenrothe Hydrat glüht, wobei der Zutritt der Luft verhindert ist. Aber da sich das Hydrat während des Waschens und Trocknens in der Luft höher oxydirt, so muss es in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas gewaschen werden, wozu er einen sehr zweckmässigen Apparat beschrieben hat. Das Trocknen muss in einem gehörig luftleeren Raume über Schwefelsäure ge-

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. XII, 365.

[&]quot;) Poggend. Ann. LXI, 472.

schehen. Er controlirte die Zasammensetzung dieses Oxydes durch Reduction in Wasserstoffgas sud er bekam bei einem Versuche 78,41 und bei einem anderen 78,25 Procent Metall. Wird die Zusammensetzung des Kobaltoxyds nach Rothoff's Fällung des Chlorkobalts mit salpetersaurem Silberoxyd und nach Marignac's Atomgewicht des Chlorsilbers berechnet, so enthält das Oxyd 78,656 Procent Metall, womit also der Reductions-Versuch sehr wohl übereinstimmt, wenn man in Betracht zieht, dass es fast unmöglich ist, eine geringe höhere Oxydation des Oxyds zu verhindern.

Bekanntlich geben kaustische Alkalien in wohl durch Auskochen von atmosphärischer Lust befreiten Lösungen von Kobaltoxydsalzen entweder sogleich einen rosenrothen Niederschlag, welcher = Co H ist, oder zuerst einen blauen, welcher nachber, in Folge der Einwirkung des Alkali-Ueberschusses, in der Kälte langsam und in der Warme sogleich in das rothe Hydrat übergeht. Der blaue Niederschlag enthält ein Gemenge von Hydrat mit einem blauen basischen Salze, wie dies schon Winckelblech gezeigt hat, aber die relativen Quantitäten, worin sie mit einander gemengt sind, sind nach Beetz zufällig, so dass sie also keine Veranlassung geben, ihn als eine chemische Verbindung von beiden zu betrachten. Diese blauen Verbindungen wurden auch von nalöslichen Salzen erhalten, z. B. von dem kohlenmaren und dem oxalsauren, welche dabei allmälig in Roth übergingen.

Das Kobalt bildet zwei Verbindungen von Oxyd-Sesqui-Oxyd und Sesquioxyd, welche bereits früher Oxyd. beobachtet worden sind, die eine von Winckelblech und die andere von Hess.

Wird pulverisirtes Kobaltmetall oder das Chlorür, das Hydrat, sowie das kohlensaure und oxalsaure Salz davon beim freien Zutritt der Luft bis zum Glüben erhitzt, so wird Sauerstoff absorbirt. und man erhält ein schwarzes Oxyd, worin schon Winckelblech 24 Procent Sauerstoff oder 6 Atome Metall und 7 Atome Sauerstoff fand. Beetz hat mit vier Reductionen durch Wasserstoffgas diese Angabe bestätigt. Es ist also = 4Co + Co. Es ist bei Analysen kobalthaltiger Körper die sicherste Form, wonach sich die Quantität des Kobalts bestimmen lässt. Beim Zusammenschmelzen mit kaustischem Kali erleidet es keine andere Veränderung, als dass es nach dem Auflösen des Kali's feiner zertheilt ist, es enthält aber dieselbe Quantität Sauerstoff.

Die zweite, deren Bereitung und Zusammensetzung schon von Hess angegeben worden ist,
wird erhalten, wenn man das Sesquioxyd bis zum
Glühen erhitzt, so lange sich noch Sauerstoffgas
daraus entwickelt. Es enthält 26,54 Procent
Sauerstoff und besteht aus Co+Co, gleichwie
die vielen bekannten Oxyd-Oxydule. Der Unterschied in ihrer Bereitung besteht also darin, dass
2 Atome von der ersteren, während derselben, Sauerstoff aufnehmen, dass sie aber niemals das 8te Atom
Sauerstoff aufnehmen können, wogegen bei der anderem Sauerstoff weggeht, aber nieht dieses 8te Atom.

Kobaltsesquioxyd wird, wie behannt, erhalten; wenn man salpetersaures Kobaltoxyd erhitzt, so lange man noch den Geruch nach salpetriger Süure

Rine zu starke Hitze, z. B. Rothglühen, zerstört es wieder. Beetz fand die dafür ugegebene Zusammensetzung = Co richtig. Das Hydrat von dem Sesquioxyd, welches durch antechlorigaaures Alkali aus Kobaltoxydsalzen niedergeschlagen wird, hat man von ungleicher Zuammensetzung ungegeben. Beetz fand bei einer von ihm ausgeführten Fällung die Zusammensetzang des Hydrats = Co H5, und bei einer anderea = CoH2, ohne dass es ihm glückte den Umstand zu entdecken, von dem der ungleiche Wassergehalt abhängig ist. Wurde das Kobaltoxydbydrat längere Zeit, mehrere Monate lang, unter kasslischem Kali der Einwirkung der Lust ausgesetzt, bis es von oben nach unten hin ganz dankelbraun geworden war, so gab es CoH2, aber eine Lösung von Kobaltsalz in überschüssigem kaustischem Ammoniak, welche in der Luft bis sum tief Roth oxydirt worden war, gab beim Zersetzen mit kaustischem Kali im Sieden Co H5. Das von Hess angegebene Hydrat = Coli hat Beetz nicht erhalten können.

Die sogenannte Kebaltsäure, deren Existenz von Winckelblech in Abrede gestellt worden ist, hat auch Bestz nicht erhalten können. Die tief rothen Lösungen, welche von schwefelsaurem eder salpetersaurem Kobaltoxyd mit einem grossen Ueberschuss an Ammoniak erhalten werden, wenn man sie sich in der Luft oxydiren lässt, bis sie keinen Sauerstoff mehr absorbiren, sind Doppelmke von dem Sesquioxyd und Ammoniamoxyd, vereinigt mit Ammodiak und zusammengesetzt nach den Formeln NH+S+ CoS+ + 3NH5 und

NH4N + CoN5 + 3NH5. Diese Salze werden am besten erhalten, wenn man ein trocknes Kobaltsalz mit Ammoniak im Ueberschuss übergiesst, bis die ansangs braune Masse klar und die tief rothe Farbe des Burgunderweins erhalten hat, worauf man sie im luftleeren Raume über Schwefelsäure verdunstet. Das salpetersaure Doppelsalz gibt Krystalle, aber die anderen Salze nur eine trockne Masse. Die Lösungen dieser Salze werden durch Kochen zersetzt, indem sich das Ammoniak mit Wasser vereinigt zu Ammoniumoxyd, dass die Säure sättigt, wodurch dann Sesquioxydhydrat niedergeschlagen wird. Vermischt man sie vor dem Kochen mit mehr Ammoniumoxydsalz, so dass sich das Sesquioxydsalz mit 3 Atomen Ammoniumoxydsalz vereinigt, so schlagen sie sich beim Kochen nicht nieder. Mit Kalisalz scheint kein entsprechendes Doppelsalz gebildet zu werden.

Bunsen hat mir privatim folgende merkwür-Nickel. Oxyd desselbendige Entdeckung mitgetheilt: "Genth hat die in der Modiß-Producte der Kupferschiefer-Hütten untersucht, cation β . und durch diese Untersuchung viele wichtige Resultate erhalten, unter anderen folgendes: Beim Garmachen des Kupfers bildet sieh auf dem Heerde eine zerbrechliche Scheibe, welche abgeschieden wird und aus zwei dünnen Kupfer-Lamellen be-Dieselbe enthält 15 bis 20 Procent von durchscheinenden rubinrothen regelmässigen Octaëdern, die man immer für Kupferoxydul gehalten zu haben scheint. Aber diese Krystalle sind vollkommen unlöslich in concentrirter Schwefelsaure, in Salpetersaure, Salzsaure und in Königswasser. Sie verändern sich nicht im Mindesten

Schnelzen mit kohlensaurem Natron oder Aber werden sie mit saurem schwesel-Hali geschmolzen, so lösen sie sich im anf und bilden damit ein Doppelsalz von delsiure mit Kali und Niekeloxyd. Diese the sind reines Nickeloxyd, ohne Einmenwa Rupfer, Kobalt ader Arsenik. Sie haman das Atomyolum der Talkende und werarch Glüben in Wasserstoffgas zu ehemisch k Nickelmetall reducist, welches die Form rystelle behält, und welches dabei in kleiiherweissen regelmässigen Octaëdern erhalird. Dieses Oxyd kommt bei dem Kupfers in solcher Menge vor, dass man sich jetzt essuchen im Grossen beschäftigt, um es auf metali zu benutzen."

Betreff analoger Verhältnisse verweise ich eser auf den Artikel Mineralogie, Magnesit oblensaures Eisenoxydul.

usmann') hat ein aus einem Hohosen eres krystellisirtes Zinkoxyd beschrieben. die Form theils von einem regulären sechs-einem Hohosen. n Prisma, und theils, aber weniger häufig, nem Bipyramidaldodecaëder, oder von Comnendesselben mit einem sechsseitigen Prisma. t sich auch überzeugt, dass die Durchgänge Müdichen Zinkoxyds von Franklin dem ten secheseitigen Prisma augehören, wie lips und Breithaupt augegeben hahen, m Mobs's Angabe, nach welcher sie einem denen vierseitigen Prisma angehören, nicht E ist.

Es Krystallisirtes Zinkoxyd aus

Studien d. Gött. Bergm. Vereins, II, 215.

Zinn. Oxyde desselben.

Ich führte im vorhergehenden Jahresberichte, S. 133, einige Angaben von Frem y über die verschiedenen Modificationen des Zinnoxyduls an. Jetzt ist seine Abhandlung darüber ausführlich mitgetheilt worden '). Er behandelt in dieser Abhandlung den Satz, dass mehrere Metalloxydhydrate, welche sich mit Alkalien vereinigen können, dieses Vermögen verlieren, wenn sie wasserfrei werden, und er schreibt gerade dem Wassergehalt die Möglichkeit dieser Vereinigung zu. Aber er scheint dabei ganz die veränderte isomerische Modification ausser Acht gelässen zu haben, welche mehrere Metalloxyde annehmen, theils durch den Binfluss der Wärme, theils bei gewöhnlicher Temperatur durch katalytischen Einsluss, wobei das Oxyd das Vermögen verliert, sich in Verbindung sowohl mit Wasser als auch mit Salzbasen zu erhalten, wiewohl er bei dem Verhalten des Zinnoxyduls bekennt, dass dabei etwas sein müsse, was mit dem Einfluss der Schwefelsäure bei der Aetherbildung zu vergleichen wäre. Das erste Beispiel, wovon er hier ausgeht, ist das Verhalten des Chromoxyds zu Kali, worin es sich, wenn es in der Kälte ausgefällt worden ist, mit grüner Farbe auflöst, aus dem es aber, wenn man die Lösung kocht, vollkommen wieder ausgefällt wird. Dabei scheint er sich vorgestellt zu haben, dass das so gefällte Oxyd wasserfrei sei. Dies ist unrichtig; es enthält selbet mehr Wasser, als Oxyde gewöhnlich zu enthalten pflegen; aber es ist in eine andere Modification übergegangen, und es beweist dadurch, dass dieser Umstand es ist, und

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. XII, 460.

sicht der Verlust des Wassergehalts, welcher es von dem Kali abscheidet.

Das Zinnoxydul, welches in kaustischem Kali sufföslich ist, hat eine grosse Neigung, eine ähnliche Veränderung zu erfahren. Aber dabei verliert es auch sein Wasser, und eine gewisse Concentration der Lösung in Kali befördert diese Verinderung so sehr, dass sie darin, wiewohl langamer, ohne Beihülse von Wärme stattfindet. Ich sührte im vorigen Jahresberichte an, dass die neu gebildete Modification schwer und krystallinisch ist; jetzt fügt er hinzu, dass es sich, wenn diese Biswirkung der Kalilösung auf eingemengtes Hydrat langsam stattfinde, in ziemlich grosse, harte, glinzende, schwarze Krystalle verwandelt. Temperatur, bei welcher diese Krystalle mit einer Art Decrepitation, jedoch ohne Gewichtsverlust, in eine voluminöse Masse von olivenfarbigen Blättern übergehen, wird hier zu + 250° angegeben. Dieselbe olivenfarbige Modification wird erhalten, wenn man Zinnoxydulhydrat mit kaustischem Ammoniak kocht.

Die beste Methode, die im vorigen Jahresberichte angeführte Modification von rother Farbe darzustellen, besteht darin, dass man das mit Ammoniak gekochte Oxydul vorsichtig trocknet, dann mit Salmiak und wenig Wasser mengt und damit von Neuem eintrocknet, wo es dann mit rother Parbe zurückbleibt, wenn man den Salmiak wieder mit Wasser auszieht Es glückt auch mit Chlorkalium oder Chlornatrium, aber es muss immer in geringer Quantität ausgeführt werden. Durch Reiben wird das rothe Oxydul wieder olivensarbig.

Beim Studium des Zinnoxyds beginnt Frem y mit der Feststellung des Satzes, dass dasselbe niemals als Base auftrete, sondern stets als eine Säure, die er Acide stannique nennt. Von seinen Verbindungen mit Säuren meint er, dass sie wenig Bestand besitzen, weil sich das Zinnoxyd aus seinen Auflösungen durch Kochen niederschlägt, wobei er wiederum zum Theil den Uebergang ans der einen isomerischen Modification in die andere übersieht. Er scheint ebenfalls nicht das sehr gewöhnliche Verhalten der Oxyde eingesehen zu haben, dass sie die Rolle einer Säure gegen ein elektropositiveres und die einer Basis gegen ein elektronegativeres spielen, wovon das Zinnoxyd keine Ausnahme macht, und diese vorgefassten Meinungen haben einen grossen Einfluss auf den Gang seiner Untersuchung ausgeübt.

Die Modification des Zinnoxyds, welches aus dem flüchtigen Chlorid durch Alkali niederfällt, und welche ich mit $\operatorname{Sn}_{\alpha}$ bezeichne, nennt er Acide stannique und die, welche durch Salpetersäure erhalten wird $=\operatorname{Sn}_{\beta}$, nennt er Acide metastannique.

Snø ist, so wie es durch Salpetersäure erhalten wird, ein Hydrat, welches aber leicht einen Theil von seinem Wasser verliert, sowohl beim gelinden Erhitzen als auch beim Trocknen im luftleeren Raume über Schwefelsäure. Er trocknete es daher nach gutem Auswaschen in einem Strom von wasserfreier Luft und er fand dann darin nach einer Mittelzahl von 3 Versuchen 19,8 Procent Wasser — Sn H², was nach der Recknung 19,39 Procent Wasser enthält. Wurde da-

gegen das Oxyd bei + 140° getrocknet, so enthält es nach einer Mittelzahl von 5 Versuchen 7,9 Procent Wasser. Sn⁵ H² enthält nach der Rechnung 7,42 Procent Wasser.

Sn3 löst sich bekanntlich in kaustischem Kali and Natron auf, aber in Ammoniak ist es unauf-Frem y hat gefunden, dass es sich, wenn man es aus seiner Lösung in Kali durch eine Sinre niederschlägt, wobei es bekanntlich die Eigenschaften von Snø unverändert behält, in dem 222 zertheilten Zustande in kaustischem Ammoniak auflöst. Durch Kochen der Lösung wird es dams wieder abgeschieden. Sn\beta löst sich in concentrirter warmer Schwefelsaure an einer sympartigen Verbindung auf, welche sowohl von Wasser als auch von Alkohol aufgelöst wird. Ans der Lösung in Wasser schlägt sich beim Rochen Sn3 H2 nieder, aber dieser Niederschlag ist in kaustischem Ammoniak unauflöslich.

Fremy löste Snø in reinem Kalihydrat auf, welches etwas concentrirt war, und fällte diese Lösung mit Alkohol, wodurch sich die Kaliverbindung in Gestalt einer gummiähnlichen, zerfliesslichen Masse abschied, welche gewaschen und aus K Sn⁵ + 3 H zusammengesetzt gefunden wurde.

Wurde dieses Salz in vielem Wasser aufgelöst und daraus durch Alkohol niedergeschlagen, so entstand ein gelatinöser Niederschlag, der ebenfalls in Wasser löslich war, und welcher aus KSa⁶ + 3H zusammengesetzt gefunden wurde. Die Fällung dieses Salzes muss sich natürlich darauf gründen, dass sich in der Lösung ein Salz

bildet, welches auf jedes Atom Kali weniger al 3 Atome Sn enthält, aber dieses Salz wurde nich weiter untersucht. Er fällte aus einer gesättigte Lösung von Sn in kaustischem Natron durch Alkohol eine Verbindung von Na Sn6, und dami endigen sieh Fremy's Versuche über die Sättl gungscapaciat von Sns. Er hat eine sehr inter cssante Verbindung von Snø mit Zinnoxydul end deckt, die erhalten wird, wenn man das erstere mit Zinnchlorur behandelt, wodurch es gelb wird. Wird es dann mit siedendem Wasser wohl ausgewaschen, so hat man das gelbe Oxyd frei von jedem Chlorgehalt. Es besteht aus Sn + 3Sn &, und ist wasserhaltig. Es verliert das Wasser bei + 140° und wird dadurch braun. Aus wasserfreiem Snø und Zinnchlorür wird es sogleich braun erhalten. Nach dem Erhitzen in offener Luft wird es beim Erkalten weiss, weil sich dabei das Oxydul zu Oxyd oxydirt. Es löst sich mit gelber Farbe in kaltem Kalihydrat, aber die Lösung wird durch Kochen farblos und setzt, wenn man sie rasch einkocht, metallisches Zinn ab. Es löst sich in Salzsäure und die Lösung enthält dann Zinnchlorur und Sn Cl26, welches durch concentrirte Salzsäure daraus niedergeschlagen werden kann. Fremy balt die Reaction des Chlorurs auf Snß für eine leichte und sichere Methode, um dieses von den Oxyden des Antimons zu scheiden.

Sna, welches aus dem flüchtigen Zinnchlorid (Spiritus Libavii) niedergeschlagen wird, bereitet er durch Fällung mit kohlensaurem Kalk, um es ni 1000 Alkali zu erhalten. Es schlägt sich geinis nieder, aber es lässt sieh leicht auf dem iken auswaschen. Er trocknete es dann in Last und sand in diesem Zustande darin ei-Gehalt von 22,5 Procent Wasser, wonach er für die Formel 3Sn + 7H aufstellt. Aber eine de Zusammensetzung ist im höchsten Grade mahrscheinlich, und man hat grosse Veranlasg zu vermuthen, dass ein grosser Theil davon escopisches Wasser ist. Nach dem Trockbei + 140° enthält es, gleichwie $\S{n}eta,$ 7,42 beent Wasser, aber bei dieser Temperatur ist meh in diese Modification übergegangen, was derch Kochen mit Wasser geschieht. mit Zinnchlorur das gelbe Oxyd-Oxydul, und id dieses in Salzsäure aufgelöst, so enthält die ing nun Sn El2a. Dies ist nach dem Trockunlöslich in Ammoniak; wird es aber erst Hali aufgelöst und daraus wieder durch eine lare niedergeschlagen, so löst es sich in Aminisk saf.

Er löste diese Modification des Zinnoxyds in utischem Kali auf, welches im Ueberschuss twandt wurde, und er bekam aus der Lösung maures Kali, krystallisirt in geschobenen, durchtigen, rhomboëdrischen Prismen von alkaliter Reaction. Sie waren in Wasser leichtlöst, unlöslich in Alkohol und aus Kön + 4H immmengesetzt, worin der Wassergehalt 22,7 beent beträgt, der sich aber nicht bei + 1400 breiben lässt. Beim Erhitzen bis zum Glühen film die Krystalle zu einer weissen pulverförigen Masse, und sie verlieren dabei 17 Procent Berzelius Jahres-Bericht XXV.

Wasser. Dann lösen sie sich schwierig in kaltem aber leicht in siedendem Wasser. Stark und anbaltend geglüht geht ein Theil der Säure darin in Snß über, und Wasser zieht dann zinnsaures Kali mit übersehüssigem Kali aus.

Das Natronsalz wird erhalten, wenn man das Zinnoxyd in einem Ueberschuss von kaustischem Natron auflöst und diese Lösung bis zum Sieden erhitzt, wodurch sich die neutrale Verbindung aus der alkalischen Flüssigkeit niederschlägt. Man lässt sie daun abtropfen, löst sie in kaltem Wasser auf und verdunstet die Lösung bis zur Krystallisation. Das Salz krystallisirt in sechsseitigen, farblosen Tafeln, ist leichtlöslich in kaltem Wasser, sehwerböllich in siedendem, unlöslich in Alkohol und besteht aus Na Sn + 4H. Ich bemerke, dass Moberg, welcher die Krystallform des zinnsauren Kali's und des zinnsauren Natrona eben so wie Frem y beschrieben hat, in beidem nur 3 Atome Wasser angibt.

Fremy hat sich eine eigne Ansicht über die verschiedenen Modificationen des Zinnoxyds gemacht, indem er sie mit Graham's 3 Phosphorsäuren vergleicht. Dadurch, dass er es ausser Acht gelassen hat zu untersuchen, welche Verbindungen von Sn\beta erhalten werden, wenn man es in einem Ueberschuss von kaustischem Kali oder Natron auflöst, mit derselben Behandlung, welche er für Sn\alpha anwandte, und dass er nur eine mit Sn\beta gesättigte Lösung in Kali durch Alkohol niedergeschlagen hat, lernte er keine anderen Verbindungen davon kennen, als welche Zinnsäure im Ueberschuss enthalten. Und

#800β als ein neutrales Salz betrachtet, so ich vorgestellt, dass die Zinnsäuten aus n Zinn und 6 Atomen Sauerstoff bestänid dass ihr Atomgewicht = 2805,87 sei. th kommt er zu dem Resultat, dass Sn& inhesische und Sna eine dreibasische Säure is erstere entsprechend Graham's Metaersäure und das letztere der gewöhnlichen Er bedauert es, dass ér nicht brsäure. treibasische Zinnsäure habe entdecken könwelche der Pyrophosphorsaure entspricht. glaubt etwas der Art in dem bei + 1400 meten Hydrat = Sn5H2 gefunden zu haben. elenbar, dass wenn er versucht hätte, mehr te Verbindungen von Sn\u00e3, und mit Zinnübersättigte Verbindungen von Sna darzuna mit einem Wort, wenn er beide einer m Behandlung unterworfen haben würde. irde er entdeckt haben, dass beide eine gleiche pagscapacität besitzen, dass beide gleich engesetzte Salze mit einem Ueberschuss geben, und es würde ihm sicherlich gesein, auch zu entdecken, nicht K2 Sa5, sou-Sat, was in seiner Reihe fehlt, und er binrch vermieden, auf eine falsche Hypoitte andere eben so unrichtige zu gründen. letz") hat das im vorigen Jahresberichte, Bleisuperoxydangeführte Bleisuperoxydhydrat, welches

Betz") hat das im vorigen Jahresberichte, Bleisu B, angeführte Bleisuperoxydhydrat, welches by merel auf hydroëlektrischem Wege herleicht und beschrieben hat, einer neuen bechung unterworfen und dabei gefun-

Forgend. Ann. LXI, 214.

den, dass es Bleisuperoxyd aur in Gestalt einer Einmengung enthält, und dass es dadurch seine gelbe Farbe hat. Er fand es aus Pb + H zusammengesetzt. Die Versuche geben 7,57 bis 7,67 Procent Wasser; die Rechnung gibt 7,46 Aber ich muss hierbei erinnern. dass Procent. ein solckes Hydrat noch nicht bekannt ist, und dass Fremy ') gefunden hat, dass eine gesättigte Lösung von Bleioxyd in Kali beim Vermischen mit Wasser ein gelbes Hydrat abscheidet, wenn man eine Lösung von Bleisuperoxyd in Kali hineintropft, und dass dieses Hydrat beide Oxyde enthält.

Wismuth. tionsgrade davon.

Arppe") hat das Wismuthoxydbydrat un-Oxydhydrat tersucht. Es wird erhalten, wenn man salpeter-und die übrigen Oxyda- saures Wismuthoxyd in eine Lauge von kaustischem Kali tropst, wobei es als ein weisses Palver niederfällt, welches mit warmem Wasser wohl ausgewaschen wird. Es enthält 3,60 Procent Wasser. HBi setzt 3,66 Procent voraus.

> Das Bioxyd des Wismuths, Bi oder Bi, ist von Heintz ***) untersucht und weiter bestätigt worden. Derselbe fand auch, dass wenn man es aus geschlämmtem Oxyd bereitet, indem man dieses in einer Lauge von kaustischem Kali aufrührt und dann Chlorgas hineinleitet, es mit Kali verbunden erhalten wird. Der gelbe Niederschlag, welcher sich gebildet hat, nachdem alles Oxyd in das Bioxyd übergegangen ist, besteht dann aus KBi+ + 3H oder aus KBi + 3BiH.

Auch glückte es ihm, Arppe's Wismuth-

***) Poggend. Ann. LXIII, 63

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. XII, 492.

^{**)} De Chloreto bismutico, Spec. Acad. 9. Oct. 1844. p. 7.

säure, welche er anfänglich nicht erhalten konnte, unter Arppe's Beibälfe hevorzubringen "). wird am besten erhalten, wenn man Wismuthexyd oder Wismuthbioxyd in einer concentrirten Lauge von Kalihydrat aufechlämmt und Chlorges Mit einer schwächeren lange Zeit hineinleitet. Large wird nur das Bioxyd erhalten. Es ist aber dennoch sehwierig, auf diese Weise die letzte Portion völlig in Säure zu verwandeln. Das Product dieser Behandlung ist = KBi + H, aber gewöhnlich immer gemengt mit ein wenig noch nicht völlig in Saure verwandelten Oxyd oder Bioxyd.

Wurtz") hat eine Verbindung von Kupfer Kupfer. wit Wasserstoff entdeckt, welche auf die Weise desselben mit erhelten wird, dass man 10 Theile unterphospho- Wasserstoff. rigsaurer Baryterde in Wasser auflöst, die Lömag mit einer etwas verdännten Schweselsäure vermischt, um dadurch den Baryt auszusällen, strirt, und eine Lösung von 8 Theilen krystallisirtem schwefelesuren Kupferoxyd in der möglichst geringsten Menge von Wasser hinzusetzt. Dieses Gemische wird dann warm gestellt, aber w, dass die Temperatur nicht + 70° übersteigt.

Die unterphosphorige Saure oxydirt sich dann auf Rosten des Kupferoxyds und die Farbe der Licang geht in Polge der Bildung von phosphorsaurem Kupferoxyd in Grün über. Darauf wird der ganze Oxydgehalt zu Oxydul reducirt, welches in der sauren Flüssigkeit aufgelöst bleibt (mit der sich, wenn man sie jetzt prüst, non Kupferoxydul durch Kali niederschlägt).

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXIII, 560.

[&]quot;) Ann. de Chi et de Phys. XI, 250.

dem dies stattgefunden, so oxydirt sich die unterphosphorige Saure auf Kosten des Wassers und des Kupferoxyduls, indem sich der Wasserstoff mit dem Kupfer vereinigt und damit einen Niederschlag hervorbringt, der ansangs gelb ist, aber dessen Farbe allmälig dunkler und zuletzt kermesbraun wird. Sicht man Gas davon aufsteigen, so muss die Flüssigkeit abgekühlt werden, weil dies gasförmig weggehender Wasserstoff ist, was immer über 700 geschieht. Niederschlag wird auf ein Filtrum genommen, auf dem er in einer Atmosphäre von Kohlensäuregas oder Wasserstoffgas gewaschen werden wuss. Dann wird er ausgepresst und bei gewöhnlicher Lufttemperatur in einem Strom von wasserfreiem Kohlensauregas oder Wassersinfigas getrocknet. Er, ist ein dunkelbraunes Pulyer, welches nicht ohne Zersetzung den Zntritt der Luft verträgt. In trockner Gestalt fängt es schon bei + 550 an Wasserstoff shaugehen, und hei - 600 geschieht diese Zersetzung, wenn die Luft debei Zutritt hat. mit zischendem Laut und einen Decrepitation, wodurch er umber geworfen wird. In einer angefüllten Flasche unter Wasser lässt er sich am besten verwahren. Im Luftleeren Raume verliert er Wasserstoff. Es ist zu bedauern, dass kein Versuch angestellt wurde um zu bestimmen, wie weit dies geschieht. In trockner Luft schwärzt er sich und in seuchter Lust verwandelt er sich in ... Kupferoxydulhydrat. In Chlorgas entzündet er sich. Von concentrirter Salzsäure wird er unter Entwicklung von Wasserstoffgas aufgelöst, wobei sich gerade doppelt so viel Wasserstoffges entwickelt, als darin enthalten ist. In dem fein

zertheilten Zustande, worin sieh hier das Kupfer befindet, zersetzt er die Salzsäure, so dass der Wasserstoff von beiden gemeinschaftlich weggeht.

Aus der Unsieherheit in der Bereitungsmethede ist es klar, dass diese Verbindung zur Untersuchung nicht leicht mit ihrem ganzen Wassersteffgehalte erhalten werden kann. Analyse, welche auf die Weise ausgeführt wurde, dess er das seuchte Hydrur erhitzte, das Wasser. stoffgas durch Messung, und das Gewicht des zurückbleibenden Kupfers als Kupferoxyd bestimmte, warden bei 4 Veranchen 1,915 bis 1,929 Procent Wasserstoff, erhalten. Dies entspricht wohl keiser bestimmten Verbindung, aber ein Wasserstoffgehalt von 1,554 Procent entspricht CuH, und Würts hält es für wahrscheinlich, dass dieses die richtige Zusammensetzung des Hydrurs sei. Zu bemerken ist übrigens, dass er keinen Beweis dafür anführt, dass das Kupfer frei von Phosphor gewesen ist. Nach Versuchen, die im Laborat. zu Göttingen über diesen Körper: gemacht wurden, scheint er wirklich unterphosphorige Sinre zu enthalten.

Wittstein') gibt folgende Bereitungsmethode Kupferoxydul. des reinen Kupferoxyduls an: Man löst, I Theil schwefelsaures Kupferoxyd und 1 Th. Milebzucker in 10 Th. Wasser auf, ültrirt und versetzt die Lösung kalt mit kaustischer Kalilauge, bis sich siles Kupferoxyd zu einer blauen Flüssigkeit aufgelöst hat, wosu ungeführ 3 Theile Kalilauge von 1,333 specif. Gewicht erforderlich sind. Darauf wird diese Flüssigkeit im Wasserbade er-

^{*)} Buchn. Rep. Z. R. XXXIV; 114.

bitzt, und wenn das gefällte, aufangs braune Oxydal allmälig eine so belle Farbe angenommen hat,
dass es fast zinnoberroth erscheint, so wird das
Gefäss von Feuer genommen, das Oxydul auf ein
Filtrum gebracht, gewaschen und getrocknet.
Lässt man es länger auf dem Wasserbade, so gebt
es in einen krystallinischen Zustand über, indem
es eine dunkle kermesrothe Farbe annimmt. Das
so bereitete Oxydul ist wasserfrei und enthält
nichts Organisches.

Kupfer-Oxyd-Oxydul.

Coyd- Favre ') und Mauminé haben gezeigt, dass dul. Kupferoxyd, wenn man es einer Glübhitze aussetzt, welche ungefähr zum Schmelzen von Kupfer hinreicht, Sauerstoffgas in einem gleichmässigem Strom ausgibt, der dann auf ein Mal aufhört, ohne dass er sich nachher durch eine stärkere Hitze wieder hervorrusen lässt. Auf diese Weise venlor es nach 4 Versuchen 8,0 bis 8,2 Procent Sauerstoff. Dabei bleibt ein geschmolzenes schwarzes Oxyd-Oxydul zurück. 5 Atome Kupferoxyd, welche auf diese Weise zersetzt werden, wüsden, venn daraus 2 Atome Sauerstoffgas weggehen, 8,08 Procent an Gewicht verlieren und 5Cu + 3O zurücklassen. Dieses Oxyd-Oxydul besteht also aus 2Gu + Cu, und war bis jetzt unbekannt.

Kupfersäure.

Krüger") hat eine Süure vom Kupfer entdeckt, welche in Verbindung mit starken alkalischen Basen erkalten werden hann, die aber auch in dieser Verbindung so leicht zersetzt wird, dass sie sehr bald anfängt Sauerstoffgas zu entwickeln und sieh in Kupferoxyd zu verwandeln.

^{*)} L'Institut, No 537, p. 123.

^{/ **)} Poggend. Ann. LXII, 445.

ührt untereli^{le} ad setzt salpe *ntsteht alig

gas .

versuchte es ..

ciltram zu sammeln, inu.

cis als zersetzt abgeschieden erba. Mit Baryt wird auf ähnliche Weise eine rbindung erhalten. Wird chlorigsaures Matron zu dem Gemische mit salpeter-Rupferoxyd angewandt, so erhält man hres Alkali in der Lösung, welches eine Farbe besitzt, die aber bald nachher ger Entwicklung von Sauerstoffgas und heidung von Kupferoxyd verschwindet. roller in verdünnten Lösungen geht die g gleich rasch. Mit einem hydroëlektrilom glückte die Bereitung nicht.

detonirte eine etwas zinkhaltige Kumit Salpeter und erhielt eine braune welcher Wasser etwas mit Rosenfarbe Die Lösung entwickelte Sauerstoffgas unter Abscheidung von Kupferoxyd

ber ") hat gezeigt, dass ein Niederschlag Schweselkuefelkapfer durch Schwefelwaserstoff zur ng des Kupfergehalts bei Analysen anwerden kann, wenn man ihn nach dem

oxyd re-

pfer.

de Ch. et de Phys. XII, 510: stitut, No 558, p. 301.

Aufsammela und Trocknen in einem Strom von Wasserstoffgas glüht, wodurch jeder Ueberschuss von Schwefet weggeht und der Rückstand CaS wird, dessen Zusammensetzung er bei einem selchen Versnehe gepräst und richtig gesunden hat.

Quecksilber. desselben.

Nachdem der Handel mit China lebhafter zu rungsmethode werden augefangen hat *), ist auch Quecksilber unter den Waaren von daher zu uns gekommen, welches in Bambusröhren verwahrt ist. Man hat in die Internodien der Absätze ein Loch gemacht, durch dieses den inneren Raum des Robes mit Quecksilber gefüllt und dann des Loch wieder . mit Harz zugeschmolzen. Nachdem dann alle Iaternodien auf diese Weise mit Quecksilber angefüllt worden sind, hat man das ganze Robr mit einem mit Harz getränkten Zeuge umgeben. solches Rohr enthält ungefähr 26 Pfund Queckailber.

Silber.

Levol **) gibt folgende einfache Reductions-Einfache Re-methode des Chloreilbers en. Man übergiesst es Chlorsilbers, mit einer Lange von kaustischem Kali, worin etwas Zucker aufgelöst warden ist, und kocht. Der Zucker reducirt in kurzer Zeit das Silber unter Entwickelung von Kohlensäuregas, worauf dasselbe leicht ausgewaschen und rein und pulverförmig erhalten werden kanu.

Silbersuperoxyd.

Fischer ***) hat einige Versuche über das Silbersuperoxyd angestellt und hat gefunden, dass es eigentlich nicht als zeines Superoxyd erhalten wird, sondern als ein basisches Silbersalz, worin

^{*)} Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 320.

[&]quot;) Revue scientis. et industrielle. XIX, 101.

[&]quot;") Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 237.

Iderechuse an Base von dem Superoxyd geturd, und zwar sowohl wenn man salpetertes wenn man schwefelsaures Silberoxyd In Bereitung anwendet.

diese Verbindung zu erhalten, stellt er den Glasfuss in einer Platinschale einen Cylinder, der unten mit Blase überbun-, **und** giesst dann eine Lösung von salpeien oder schwefelsaurem Silberoxyd sowobl Schale, als auch bis zu der nöthigen Höhe Cylinder. Mit einer Lösung von 1 Theil murem Silberoxyd in 8 Th. Wasser gel'der Process am schnellsten und mit der Me Ausbeute. In den Cylinder wird ein Platindraht eingeführt, die Platinschale den einen Pole eines 4 bis 5 paarigen Koh-MA-Apparate in Verbindung gebracht, und Inkt mit dem andern Pole. In 4 Stunde was dann bis zu 2 Grammen Saperoxyd 🖦 Ist die Schale der — Leiter, so setzt Oxyd in kleinen Krystallen ab, und ist haft der - Leiter, so setzt es sich in grö**aud schöneren Krystallen ab.**

welches es aus der Mutterlauge enthalten befreit werden, aber es ist nicht leicht zu begreit werden, aber es ist nicht leicht zu beschehen ist, indem auch geschehen ist, indem auch geschen und in für gleiche Quantität aufgegossenen Wassers gleiche Portionen nach einander ausgezogen wird, aus es glückt, dasselbe völlig auszuwaschen, gleichzeitig auch Silberoxyd von dem Was-

ser aufgelöst und eine demselhen entsprechende Quantität von Sauerstoffgas frei wird.

Nach dem Trocknen in der Lust bei + 200 verliert es bei 2000 2,45 bis 2,54 Procent Wasser, welches Fischer als chemisch gebundenes betrachtet. Zwischen + 1500 und + 2000 verliert das Superoxyd seinen Sauerstoff und in stärkerer Hitze auch die Bestandtheile der Säure.

Nach seinen Analysen besteht die aus salpetersaurem Silberoxyd hervorgebrachte Verbindung aus AgN + 4 Ag + 2 H, und die aus dem sehwefelsauren Salze erhaltene aus AgS + 4 Ag + 2 H. ungewöhnlicher, dass ein höherer Oxydatiousgrad den Ueberschuss an Basis ausmacht, als wenn ihn ein Sulfuret bildet.

Ueberzug von Spiegela.

Drayton ') hat in England ein Patent auf eine Silber zur Verfertigung von Methode genommen, um Silber zur Belegung der Spiegel anzuwenden, welches in der Vollkommenbeit der metallischen Fläche die gewöhnlichen Spiegel mit Zinnamalgam übertreffen soll. Man neutralisirt eine Lösung von Silber in Salpetersäure mit Hirschhornspiritus, bis sich ein wenig kohlensaures Silberoxyd niedergeschlagen hat. Dann wird die klare Flüssigkeit abfiltrirt und mit einer Lösung von Oleum Cassiae in Alkohol vermischt. Diese Mischung wird nun über die wohlgereinigte Glasplatte ausgestrichen und dann eine Alkohollösung von Oleum Caryophyllorum darüber getropft. Man kann diese letztere Lösung auch einen Augenblick vor dem Ausstreichen rasch mit der er-Meren mischen. Erst nach 1/4 Stunde sieht man einen purpurfarbigen Schimmer in diesem Ucher-

[&]quot;) Lieud. B. Phil. Mag. XXV, 546.

ich verbreiten, der sich vermehrt, bis er men underchsichtig geworden ist. 🛍 ist dann beendigt, so dass man, wenn **Be amgekehr**t wird, einen Spiegel von der ' Vollkommenheit hat, dadurch entstanden, be auf dem Glase reducirte Silber die vollse Politur des Glases hat. Dieser Spiegel ta die Volksommenheit der Metallfläche dunklsteht höchst nahe den Metallspiegeln, welche t die gewöhnlichen foliirten Spiegel übertref-Aber gegen Drayton's Spiegel ist der Ein-, gemecht worden, dass sie nach einiger Zeit nd de braune Flecke bekommen, welche von charsung des zur Redugtion des Silbers auden flüchtigen Oele berzurühren scheinen, Stellen, wo Spuren von dem Oel zwischen, es and die Silberbelegung gekommen sind. Ruier ') bat gine sehr lehrreiche Untersu-Mer die Oxyde des Goldes und vorzüglich über Goldoxydul. mile mitgetheilt. Sowohl das Goldchlorür Adas Goldoxydul wurden von mir 1811 entand in den K. V. Handlingar beschriehen, jedoch ein Theil meiner, dieselben betref-Abbandlung eret 1813, p. 185, Platz fand. z demals mit Untersuchungen über die che-Proportionen beschäftigt und richtete daties Ansmerksamkeit hauptsächlich auf das, Zusammensetzung anhetrifft, so dass ich hat aur damit begnügte, das Oxydul und. wir dargestellt und deren Zusammensetzung, Mzu baben. Nachher hat, so viel ich weiss. demiker damit Vorauche angestellt, his jetzt

Gold.

de Ch. et die Phys. XI, 336.

nun Figuier, dessen Versuche Verschiedenes in meinen wenigen Angaben über das Oxydul berichtigen, z. B. dass es grün sei und leicht zersetzt werde, während Figuier gefunden hat, dass es braun ist und ziemlich unveränderlich. Figuier meint, dass ich meine Versuche so angestellt hätte, dass ich das Goldehlorür nicht rein erhalten habe. Die von mir darüber mitgetheilte Analyse weist am besten aus, wie rein ich es bekommen habe.

Das Goldoxydul kann nach Figuier's Versuchen auf mehrfache Weise erhalten werden, von denen die von mir angewandte, nach welcher das Chlorür durch kaustisches Kali zersetzt wird, nicht zu den besten gehört. Er gibt nun folgende an:

- 1. Wird ein durch Verdunsten im Wasserbade neutral gemachtes Goldchlorid in Wasser aufgelöst und in diese Lösung eine Auflösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul getropft, mit der Vorsicht, dass nicht der ganze Goldgehalt ausgefällt wird, so wechselt das Orecksilberoxydul gerade auf seinen Sauerstoff gegen Chlor aus, und man erhält eine Lösung von Quecksilberchlorid, während Goldoxydul niederfällt in Gestalt eines dankelvioletten Palvers. Wenn es einmal stafffindet, dass sich die Finssigkeit dunkelviolett farbt, ohne das Oxydol abzusetzen, so geschieht dessen Abscheidung sogleich, wenn man sie erwärmt. Tropft man das Chlorid in das salpetersaure Quecksilberoxydul, so erkält man, wie bekannt ist, Meroadieu's Quecksilberpurpur, welcher nichts anderes ist, als ein Gemenge von Quecksilberchlorür und Goldoxydul, welches stets gebildet wird, wenn das Quecksilbersalz vorwaltet.
 - 2. Goldehlorur, dadurch bereitet, dass man

Meid einer Temperatur von + 150° so lange , als sich noch Chlor entwickelt, behanmit einer Lauge von kaustischem Kali, wogrösste Theil des Oxyduls in Gestalt eines risletten Pulvers ungelöst bleibt, während Theil davon in dem Kali mit gelber Farbe Wird dann die abgegossene Lauge genau ner sehr nahe, aber nicht völlig, mit Salrs gesättigt, so scheidet sich das Oxydul in Centals einer dunkel violetten Galierte ub. Wird Goldoxyd aus einer Lösung von Gold-Bali mit Salpetersäure niedergeschlagen, dann linigheit mit Essigesore vermischt und dainst zur Trockne abgedunstet, so scheidet t grösste Theil des Goldes in Gestalt von krikal ab.

Coldexyd-Kali mit Ueberschuss au Kali setzt Cincentriren, zuweilen auch ohne Erhöhung inpantur, aber am leichtesten beim Kochen, bjint ab. Durch einen Zusatz von esbign, citronensaurem oder von weinsaurem Kali, In Allgemeinen von in Wasser aufgelösten ichten Stoffen, wird, wenn man das Gemiicht und in der Wärme verdanstet, Goldichtenschieden.

Goldoxydul hat folgende Rigenschaften: ide violettes Pulver von so intensiver Farbe, is schwarz ansoicht. Figuier bält es für litt, aber er hat nicht angegeben, wie viel darin enthalten ist. Nach dem Trocknen 1800 ist es blau violett. Bei + 2500 wird lold und in Saucustoffgus zeruetzt. Es ist in Wasser, wiewskl es bei seiner Bezuweilen atuttlindet; dass es sich nicht ab-

scheidet, sondern eine dunkle violette Flüssigkeit gibt, welche durch das Filtrum geht, aber es scheidet sich immer durch Erhitzen ab. Es ist unlöslich in Alkohol. Von Salzsäure wird es in metallisches Gold und in Goldchlorid zersetzt. Jodwasserstoffsäure und Bromwasserstoffsäure bilden damit Jodür und Bromur von dunkelbrauner Farbe. Die erstere gibt bekanntlich kein Goldjodid. Von Königswasser wird es vollständig aufgelöst. Sanerstoffsäuren, selbst die stärkeren, wirken nicht darauf. Feuerheständige haustische Alkalien lösen es im egsten Augenblicke auf, aber nicht, nachdem es sich einmal abgeschieden hat. Ammoniak vereinigt sich damit zu einer Art violetten Knallgoldes, welches verpufft, selbst beim Reiben mit einem harten Körper, aber weit schwäcker als das gewöhnliche Knallgold. Es hat mehr Beständigkeit als, das Goldoxyd, welches schon bei. + 2450 reducirt wird, in welcher Temperatur sich das Oxydal noch erhält. Es verträgt den Binfluss den Sonnenliehts ohne dadurch zerstört zu werden, was aber mit dem Oxyd stattfindet. Bei der Analyse fand er darin 3,85 bis 3,95 Procent Sanerstoff = Au, was nach dem Atomgewichte des Goldes, welches ich im Vorhergehenden angeführt habe, 3,91 Procent Sauerstoff cothalt. Dies ist die Zusammensetzung, welche ich von Anfang an fand, wiewohl sie damala nur aus der Zosammensetzung des Chlorurs hergeleitet werden konnte.

Goldpurpur.

Figuier hat auch den Goldpurpur untersucht, dessen Zusammensetzung bis jetzt noch so wenig erklärlich war. Es glückte ihm, alle Elemente zur Bestimmung seiner Natur darzulegen, und er kmoch irre gegangen. Schon durch die geRenntniss, welche wir durch seine Unlung von dem Goldoxydul gewonnen haben,
idenbar, dass die Farbe darin dem Goldlangehört, und dass die rothe, bis in die
kwielette übergehende Farbe, welche das
klorid organischen Stoffen mittheilt, z. B.
man Goldchlorid an die Finger bekommt,
phildetem Goldoxydul herrührt.

bereitete den Goldpurpur nach der gewöhn-Verschrift, kochte ibn dann mit kausti-Lali und filtrirte das gebildete zinusaure 🍌, wodurch der Purpur von einem zufälli-Belerschuss an Zinnoxyd befreit wurde, welbei seiner Bereitung mitfolgt und welches mehiedenen Versuchen niemals gleich viel t und dadurch ausweist, dass es eine zu-Einmengung ist. Nachdem die alkalische pkeit abgetropft war, löste sich das auf dem m zarückbleibende in dem Wasser auf, wogewaschen wurde, zu einer blau violetten Der Goldpurpur wurde auf diese ganz aufgelöst. Er fand, dass der Purpur wer Lösung durch einen Zusatz von wenig wieder ausgefällt und auf diese Weise in erhalten wird. Durch Erhitzen bis zum fand er darin einen Wassergehalt von Procent. Durch Behandlung des geglühelickstandes mit Königswasser wurde das Gold n und mit schwefelsaurem Eisenoxydul ansgefällt, und auf diese Weise bewies der Goldpurpur besteht ans:

Goldoxydul	Procente. 44,41	Atome.	Berechnet. 44,30
Zinnsäure	. 48,61	3	48,02
Wasser .	. 8,71	4	7,68.
	101,73.		100,00

=Au Sn3+4H. Ein nach Pelletier's Methode, welche weiter unten angeführt werden soll, bereiteter Purpur, welcher stets ohne den zufälligen Ueberschuss an Zinnoxyd erhalten werden soll, gab ohne die vorhergehende Behandlung mit Kali: Goldoxydul 44,76, Zinnoxyd 48,70 und Wasser 8,28; Gewichts-Ueberschuss 1,74 Procent*). Diese Analysen stimmen also mit einander überein. fehlt nur darin eine directe Bestimmung des Sauerstoffs in dem Goldoxydul, welcher nach dieser Formel 1,73 Procent ausmacht. Aber darüber findet sich in der Untersuchung keine Spur, und wäre Figuier hierauf bedacht gewesen, so würde er bald gefunden haben, dass seine Formel nicht die richtige Zusammensetzung des Goldpurpurs ausdrückt, weil alle Versuche über das Verhalten desselben ausweisen, dass er nur Wasser abgibt, aber nicht die geringste Spur von etwas Gasför-Dass das Gold nach dem Glühen darin reducirt worden ist, liegt doch sichtbar vor Augen. Ich habe vor längerer Zeit gezeigt, dass in dem Goldpurpur eine Verbindung von Gold und Sauerstoff mit Zinsesquioxydul enthalten sein müsse, gerade in dem Verhältniss, dass wenn das Goldoxyd

^{*)} In diesen beiden Aufstellungen verrechnet sich Figuier bei dem Wassergehalte. In der ersteren setzt er ihn su 6,98 und in der letzteren zu 7,58, und gerade durch diese Verrechnung blieb ihm, mit oder ohne Vorsatz, der Gewichts-Ueberschuss verborgen, welcher ihn zu einer richtigen Beurtheilung hätte führen können.

reducirt wird, sich das Zinsesquioxydul gerade in Zinnoxyd verwandelt. Figuier's Analyse gibt den Schlüssel zu diesem Verhältnisse. Der Goldpurpur ist nämlich nach den hier mitgetheilten Zihlen zusammengesetzt aus Au Sn + Sn Sn + 4H, nach welcher Formel er besteht aus:

Zinnoxyd . . 32,736 Zinnoxydul . . 14,618 Goldoxydul . . 44,772 Wasser . . 7,874 100,000.

Beim Glühen wird das Goldoxydul durch das Zinnoxydul reducirt und es bleibt ein inniges Gemenge von 4 Aequivalent Gold mit 3 Atomen Zinnoxyd zurück. Dadurch werden alle Verhältnisse desselben klar, z. B. dass Salzsäure mit dem ungeglüheten Purpur Zinnehlorid bildet und metallisches Gold zurücklässt, und dass Königswasser aus dem geglüheten Purpur Gold auflöst und Snß zurücklässt. Diese Aufklärung haben wir Figuier's Untersuchung zu danken. Erwürde vielleicht in seinem Urtheil nicht fehlgegangen sein, wenn er nicht durch Frem y's bereits angeführte Ideen über die Natur und die Sättigungscapacität der Zinnsäure irre geführt worden wäre.

Als sicherste Bereitungsmethode eines Goldpurpurs von stets gleicher Zusammensetzung gibt Figuier das von Pelletier vorgeschlagene Verfahren an. Man löst z. B. 20 Grammen Gold in 160 Gr. Königswasser (aus 1 Theil Salpetersäure und 4 Th. Salzsäure gemischt) auf und dunstet alle freie Säure von der Lösung im Wasserbade ab. Das Chlorid wird wieder aufgelöst, die Lösung durch Filtriren von ein wenig abgesetztem Gold befreit, so weit verdünnt, dass die Flüssigkeit 5/4 Liter beträgt, und granulirtes Zinn hineingelegt. Nach einigen Minuten wird die Lösung trübe und braun, und nach 1/4 Stunde hat sich der Purpur aus einer äusserst schön purpurgefärbten Flüssigkeit abgesetzt, welche dann in einigen Tagen den Theil des Purpurs absetzt, welcher noch aufgelöst geblieben war. Zuweilen erhält sich der Purpur aufgelöst; man giesst dann die Lösung von dem Zinn ab, vermischt sie mit ein wenig Kochsalz und erhitzt gelinde.

Beim Abgiessen des Purpurs von dem Zinn hat man darauf zu achten, dass nichts von dem schwarzen schwerern Pulver mitfolgt, welches sich gewöhnlich dann abscheidet, wenn man kein völlig reines Zinn angewandt hat. Aber dasselbe kann leicht durch Schlämmen abgeschieden werden.

Auf diese Weise erhält man stets einen Purpur ohne eingemengtes Zinnoxyd, so dass er immer gleich beschaffen ist, wodurch er aber in geringerer Menge erhalten wird, als wenn man ihn durch Fällen mit Zinnlösung bereitet, wobei das zufällig eingemengte Zinnoxyd das Praeparat schwerer macht, aber auch weniger sicher für die technische Anwendung.

Goldoxyd.

Fignier gibt folgende Bereitungsmethode des Goldoxyds an, welche leichter als die gewöhnliche ist. Man löst neutrales Goldchlorid in Wasser auf, sättigt die Lösung so genau wie möglich mit kohlensaurem Natron und kocht sie dann eine halbe Stuude lang. Dadurch scheiden sich ungefähr 87 Procent von dem aufgelösten Golde in Gestalt von Goldoxyd ab. Der in der Flüssig-

salgelöst gebliebene Theil wird erhalten, man ein wenig mehr kohlensaures Natron t, welches unter schwacher Entwicklung Lohlensäuregas lösliches Goldoxyd - Natron , wodurch die Flüssigkeit eine gelbgrüne Durch genaue Sättigung des mit Schwefelsäure und Erhitzen des Gewird dann Goldoxyd daraus niedergem. Bei einem Ueberschuss an Sänre würde in wenig Goldchlorid wiederbilden. e Niederschlag ist hellgelb, der erstere dunun. Der Unterschied ist in einem unglei-Wassergehalt begründet. Der hollgelbe ent-9 und der dunkelbraune nur 24 Procent r, was seiner Meinung nach durch Äu + 8H ereb Āu 🕂 40Ĥ ausgedrückt werden kann, kl diese Wassergehalte zum wenigsten sehr öbnlich sind. Das Goldoxyd verliert bei oseinen Sauerstoff und wird reducirt. Wasgas verändert es nicht eher als beim ge-Erhitzen, wo dann Reduction mit einer ie Oberfläche des Goldoxyds hinweggehenvererscheinung stattfindet. Wird Goldoxyd nem Wasser mit Jod vermischt, so schlämmt der Flüssigkeit ein hellgelbes Pulver anf, s nach dem Abgiessen des Trüben aufgeit werden kann. Er hält es für Goldjodid, vorher nicht erhalten werden konnte. hat nicht bemerkt, dass sich Sauerstoffbei entwickelt. Es muss also eine Verbindes Oxyds oder Oxyduls vom Golde mit re sein. Beim Erhitzen des Goldoxyds in d wird das Gold reducirt.

Das nach Figuier's Methode dargestellte Goldoxyd löst sich fast nicht in Kalihydrat auf. Löst man aber das auf anderem Wege bereitete Goldoxyd in kaustischem Kali auf, so wird durch Concentrirung der Lösung im Exsiccator ohne Beihülfe von Wärme ein gelbgrünes Salz erbalten, welches sowohl in Wasser als auch in Alkohol löslich ist. Aus der Lösung in dem letzteren wird das Gold durch Kochen metallisch niedergeschlagen.

Figuier hat sich viele Mühe gegeben zu beweisen, dass meine Vermuthung, nach welcher ein zwischen das Oxyd und das Oxydul fallendes Goldoxyd = Äu vielleicht existire, unrichtig sei. Nachdem er uns nun das Goldoxydul und die Farben-Nüancen, welche dasselbe veranlasst, kennen gelehrt hat, gebe ich gern zu, dass die Gründe, welche mir die mögliche Existenz desselben vermuthen liessen, nämlich die rothen Verbindungen, welche von dem Golde hervorgebracht werden, ganz weggeräumt sind, indem diese ganz deutlich dem Oxydul angehören. Aber er ist in diesen Beweisen so weit gegangen, dass er, nachdem er gezeigt hatte, dass Goldoxydul durch organische Stoffe aus dem mit Alkali versetzten Goldchlorid niedergeschlagen wird, darzulegen sucht, dass die rothe, bis in die schwarzviolette übergehende Farbe, welche organische Stoffe vom Goldchlorid annehmen, nicht von dem Goldoxydul herrühren, sondern von mit denselben verbundenem metallischen Golde. Inzwischen ist es klar, dass das fehlende Glied = Äu oder Au existiren muss. wenn wir auch noch nicht die Umstände gefunden haben, unter denen es hervorgebracht wird.

Dagegen hat Figuier darzulegen gesucht, Goldsäure. dass das Gold einen böheren Oxydationsgrad bat, als das Oxyd, nämlich durch den Versuch, dass sich, wenn man Goldoxyd in kaustischem Kali auflöst und diese Lösung im Sieden verdunstet, Goldoxydul niederschlägt (worin auch eine seiner Bereitungsmethoden besteht), ohne dass auf diese Weise der ganze Gehalt an Goldoxyd darans abgeschieden wird, so dass eine Lösung von Goldoxyd in Kali übrig bleibt, welche kein Oxydul mehr gibt. Bei den mehrern Versuchen, welche . er in der Absicht anstellte um zu erkennen, ob dabei Sauerstoffgas entwickelt werde, bekam er stets ein bestimmt verneinendes Resultat. ans schliesst er, dass sich durch die Einwirkung des Kali's ein Theil des Goldoxyds auf Kosten eines anderen Theils von demselben höher oxydire und der letztere dadurch zu Oxydul reducirt werde. Diese Annahme kann nur in einem Falle richtig sein, wenn nämlich das von ihm angewandte Kalibydrat vor der Auflösung so stark and anhaltend geglüht worden ist, dass es bei seiner Auflösung in Wasser, in Folge der Zersetzung von Superoxyd, Sauerstoffgas entwickelt. Rs kann dann nichts Organisches enthalten, und wird selbst mit einem solchen Kali Goldoxydul im Sieden niedergeschlagen, so ist Figuier's Schluss richtig. Aber in Frankreich bereitet man gewöhnlich zu den meisten Zwecken ein Kali, welches Potasse a l'alcool genannt wird, und welches kleine Quantitäten sowohl von essigsaurem als auch von oxalsaurem Kali enthält, welche beim

Schmelzen eine hohe Temperatur vertragen, ohne zersetzt zu werden. Diese Veranreinigungen sind in den meisten Fällen, wo das Kali Anwendung findet, ohne allen Einfluss, aber in dem vorliegenden veranlassen sie eine reichliche Ausfällung von Goldoxydul. Figuier gibt auch an, dass sich, als er die vermuthete Goldsäure abzuscheiden versuchte, sehr viel Kohlensäuregas entwickelt hätte, von der er annimmt, dass sie von der Lust herrühre, wohei gewöhnlich Goldoxyd gefällt und der in der Flüssigkeit aufgelöst bleibende Rest von dem Golde grün wurde, dann Sauerstoffgas entwickelte und metallisch niederfiel. Es sieht also aus, als sei hier das Goldoxydul nicht in Folge der Bildung eines böheren Oxydationsgrades hervorgebracht worden, sondern durch die reducirenden Stoffe, welche das Kalihydrat enthalten hatte.

Ueber die Rothfarbung von schmelzendem Glase durch Gold baben Splittberger") und Schubart") Abhandlungen mitgetheilt. Splittberger hat auf eine ziemlich wahrscheinliche Weise gezeigt, dass beide Oxyde des Goldes, ungeachtet der hohen Temperatur, in geschmolzenem Glase enthalten sein können. Das Oxyd hat eine zu geringe färbende Kraft, um bemerkbar zu werden, so dass das goldhaltige Glas, wenn man es beim völligen Zutritt der Luft schmilzt, farblos wird, während bei dem sogenannten Anlaufen, einer Art Reductionsfeuer, das Oxyd zu Oxydul reducirt wird, und das Glas seine schöne Farbe bekommt; wird aber dieses Anlaufen zu weit ge-

^{*)} Poggend. Ann. LXI, 144.

^{**)} Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 805.

m oder im Allgemeinen eine zu starke Hitze in, so reducirt sich Gold zu Metall, welnich in feinen gelben Schuppen abscheidet, th das Glas trübe wird, und, wie man zu plegt, im zurückgeworfenen Lichte hepa-Alles dieses hat durch Figurer's Unter-

ng völlige Aufklärung erhalten.

beny') hat wichtige Untersuchungen über Omium mitgetheilt. Seine Bereitungsmek besteht in Folgendem: Man schüttet ein Ger wa 100 Grammen fein pulverisirten Os--Iridiums and 300 Gr. Salpeters in einen teen Thontiegel, erhitzt denselben in einem ziehenden Ofen und erhält ihn im lebhaf-Mobglühen eine ganze Stunde lang. k viel Osmiumsäure weg, deren Einathmung t gefährlich wird, wenn der Ofen nicht gut Dieser Verlust entspricht nach seiner Ant nicht der grösseren Schwierigkeit und den teren Kosten, wenn man den Versuch in eiletorte von Steingut ausführen wollte. Die molzene Masse wird, wenn sie breiförmig blea ist, auf eine Metallplatte ausgegossen, ther in freier Lust geschehen muss, um den 🕶 der vielen Osmiumsäure zu vermeiden, th dabei entwickelt. Die Masse wird rasch men und in eine tubulirte Retorte gebracht, n Tubulus ein Rohr eingesetzt ist, um da-[,] Salpetersäure nach Bedarf eingiessen zu Die Retorte wird mit einer Vorlage in idung gesetzt und, nachdem Salpetersäure Rossen worden ist, im Sandbade erhitzt.

⁷ Ann. de Ch. et de Phys. XII, 511.

Dadurch bildet und entwickelt sich eine Menge Osmiumsäure, welche sehr rein übergeht und sich in der Vorlage ansammelt. Wenn zuletzt ein neuer Zusatz von Salpetersäure keine Entwicklung von Osmiumsäure mehr veranlasst, so ist die Operation beendigt. Die Masse in der Retorte wird mit Wasser verdünnt und auf ein Filtrum gegossen, worauf dann die Oxyde von Osmium und Iridium zurückbleiben, welche sich nach dem Auswaschen vollkommen in Königswasser auflösen, und aus dieser Lösung werden sie durch Salmiak in Gestalt von sehr schwer löslichen Doppelsalzen niedergeschlagen.

Wird dieses braune Gemenge von beiden Salzen mit Wasser angerührt und schweslige Säure hineingeleitet, so zersetzt sich das Iridiumchlorid zu Sesquichlorür, welches sich in der Flüssigkeit auslöst, während dadurch das Ammonium-Osmiumchlorid nicht zersetzt wird und ungelöst bleibt. Auf diese Weise lassen sich diese beiden Metalle, welche sonst ziemlich schwierig zu trennen sind, leicht von einander scheiden. (Wir werden weiter unten sehen, dass diese Angabe nicht völlig richtig ist). Die Lösung setzt beim Verdunsten das Ammonium-Sesquichlorür in Krystallen ab, welche, wenn man sie vorsichtig in einem Tiegel erhitzt, metallisches Iridium in der Gestalt der Krystalle zurücklassen.

Das Osmium-Doppelsalz lässt, wenn man es in einem Strom von Wasserstoffgas erhitzt, metallisches Osmium zurück. Fremy verbrannte Osmium in Sauerstoffgas und erhielt dadurch dasselbe Resultat wie ich, nämlich dass die Osmiumsäure = Ös ist.

Wird die Osmiumsäure mit starker Kalilauge ist und ein wenig Alkohol hineingetropft, itzt sich die Flüssigkeit, indem sie einen ins Rosenfarbige annimmt, und sich ein **Miches** krystallinisches Pulver von Osmiumioxyd, Os, und Kali niederschlägt. Fremy l diesen Oxydationsgrad osmige Säure, Acide Sie kann nicht durch eine Säure von Rali abgeschieden werden, weil sie sich, 札 sie von dem Alkali geschieden wird, in imoxyd, Ös, und in Osmiumsäure, Ös, theilt. den Salzen komme ich auf die Verbindunder osmigen Säure mit Basen wieder zurück. Vernischt man eine Lösung von osmigsaurem in kalten Wasser mit Salmiak, so schlägt in gelbes Pulver nieder, welches eine ei-Minliche Zusammensetzung besitzt, die von my mit vielem Scharfsinn bestimmt wurde. Die p Saure oxydirt, wenn man sie mit Ammoin Berührung bringt, auf Kosten von 4 Atom Sauerstoffs 4 Aequivalent Wasserstoff in dem miak, wodurch 1 Atom Amid, NH2 und 1 t Osmiumoxyd, Ös, entstehen, welche mit der in Verbindung treten zu Ös + NH2. Pgleichwie die osmige Säure bis jetzt niemals helist werden können, so hat auch dieser Körh welchen Fremy Osmiamid nevnt, nicht für dervorgebracht werden können, indem er immer mit dem Körper verbunden bleibt, der zugleich vorhanden ist. Z.B. tropft man maink in eine Auflösung von osmigsaurem 🌬 wird sie gelbbraun, und das Amid bleibt dem unzersetzten Salze in Verbindung. Vermischt man eine Lösung von Salmiak mit einer Lösung von osmigsaurem Kali, so bildet die Hälfte von dem zugesetzten Salmiak Chlorkalium, und die andere Hälfte eine in salzbaltigem Wasser unlösliche Verbindung von 1 Atom Salmiak und 1 Atom Osmiamid = NH+Cl + NH2Os; und diese Verbindung ist es, welche Fremy besonders studirt bat. Sie ist ein gelbes krystallinisches Pulver, welches sich mit gelber Farbe in reinem Wasser auflöst, aber in Alkohol unauflöslich ist. Durch siedendes Wasser wird sie zersetzt, indem sich Osmiumsäure entwickelt und Ös niederschlägt. Vermuthlich wird dabei durch die höhere Oxydation des Osmiums Ammoniak wiedergebildet. hitzt man sie für sich in einer Retorte, so sublimirt sich, unter Entwickelung von Stickgas, Salmiak, während Osmium zurückbleibt. Hierin besteht eine vortreffliche Methode, das Osmium aus osmiumsaurem Kali abzuscheiden, indem man das letztere zunächst durch Alkohol zu osmigsaurem Kali reducirt, dann dieses durch Salmiaklösung zersetzt, und den mit dieser gewaschenen Niederschlag erhitzt, wodurch er den ganzen Gehalt an Osmium metallisch und mit Metallglanz liefert.

Werden jene Verbindungen, welche Osmiamid enthalten, mit Kalihydrat im Ueberschuss behandelt, so zersetzt sich die Amidverbindung auf die Weise, dass sich das Osmiumoxyd auf Kosten von Wasser zu osmiger Säure oxydirt, und das Amid sich als Ammoniak entwickelt.

Fremy zeigt an, dass er sich mit einer Monographie des Osmiums beschäftige, aus welcher diese Angaben ein Auszug seien.

Peann beschrieb 1828 *) ausführliche Ver- Ruthenium. ait den Körpern, welche von den sibiri-Platinerzen zurückbleihen, nachdem diese eziehen des Platins mit Königswasser behanwden sind, und er glaubte dabei zwei neue wyde gefunden zu haben, von denen er das l des einen Pluran und das des anderen oder Ruthenium nannte. Das letztere von ihm reducirt erhalten, indem er es in Hitze mit schwarzem Fluss behandelte, sich in dem Flusse ein Metallstück ansamwelches eine zwischen Goldgelb und Schwegelb fallende gelbe Farbe hatte. Diese Verwiewohl mit vieler Sorgfalt angestellt, doch nichts auf, obschon sie darlegten, hier noch Verschiedenes zu erforschen übrig Dies hat Claus'") veranlasst, mit dem ande dieses Platinerzes eine ausführliche buchung vorzunehmen, wobei es ihm gelang, mes Metall daraus abzuscheiden, dem er, a Bemühungen seines Vorgängers Gerechwiederfahren zu lassen, den Namen Rum gegeben hat, indem verschiedene eigenliche Verhältnisse dieses Metalls in aufgelötern schon von Osann bemerkt worden sind, bil die metallische Masse, welcher er diesen gegeben hat, keine Aebnlichkeit mit dem Claus dargestellten Ruthenium bat.

Bei diesen Versuchen hat Claus auch Gele-

Poggend. Ann. XIV, 329 — 371.

Nach einer privatim mitgetheilten handschriftlichen Abg, woraus sich ein Auszug in der Oesversigten af K. ad. Handi. für 1845, p. 1 findet.

genheit gehabt, Frem y's Angaben über osmigsaures Kali zu untersuchen und zu bestätigen, und
er hat ausserdem verschiedene Verhältnisse von
Iridium- und Platinsalzen entdeckt, welche ich
bei diesen Salzen anführen werde. Um das Ruthenium aus dem Platinrückstande darzustellen,
verfährt er nach folgender Methode:

15 Pfund davon wurden mit 30 Pfund Salpeter in einem guten Feuer zwei Stunden lang zusammengeschmolzen, die nachher erkaltete Masse zu Pulver gestossen und mit Wasser ausgelangt. Die Lösung war braunroth und enthielt in dem Kali, ausser salpetriger Säure, die Oxyde von Iridium und Ruthenium, so wie Titansaure, Kieselsäure und Chromsäure aufgelöst. Der grösste Theil von dem neuen Metall bleibt jedoch in dem Rückstande, welchen Wasser nicht aufgelöst hatte. Dieser Rückstand wird in einer Retorte mit seiner halben Gewichtsmenge Königswasser behandelt und damit bis fast zur Trockne destillirt, wobei sich Osmiumsänre in der Vorlage ansammelte. Die Masse in der Retorte wird mit Wasser ausgezogen und die Lösung abfiltrirt; das Meiste war dabei ungelöst geblieben.

Aus der erhaltenen Lösung fällte kohlensaures Kali ein Gemenge von Eisenoxyd und Rutheniumoxyd, welches in Salzsäure aufgelöst
und woraus durch Zink eine Portion Ruthenium niedergeschlagen wurde, während ein Theil
davon in der Lösung von Eisen und Zink zurückblieb.

Die alkalische Flüssigkeit war braun, aber sie wurde nach einiger Zeit, in einem hölzernen Gefässe aufbewahrt, nur gelblich. Wurde sie jetzt mer sehr concentrirten Lösung von kohlenp Kali versetzt, so entstand ein weisser Nielig, der in der Luft röthlich, aber beim ha wieder weiss wurde. Er löste sich mit liter Farbe in Salzsäure, wobei viel Titantsräckblieb.

t Lösung wurde dann mit Salpetersäure vert, gehocht und dann verdunstet, wobei sich
mayd mit blauer Farbe abschied. Aus der
ten Lösung fällte Chlorkalium Kalium-Iritellorid. Die davon abgeschiedene dunkelm Flüssigkeit wurde bis zur Trockne vertet und das Salz in Wasserstoffgas geglüht,
mge sich Salzsäure davon entwickelte. Wasmg dann Chlorkalium aus, während ein
liches Pulver von Iridium, Ruthenium und
m zurückblieb.

den in Kali und darauf in Königswasser unden, schwarzen, pulverförmigen Theil von Patinrückstande wurde nun auf einerleitwar auf folgende Weise behandelt"): Er mit Chlorkalium gemengt und in kleineren inen in einem Strom von Chlorgas geglüht, daurch erhaltene Doppelsalz in Wasser auftund die Lösung im Sieden mit einer stardarzlösung vermischt, wodurch Eisenoxyd wechlagen wurde, verunreinigt durch Rumeryd und Rhodiumoxyd. Dieser Niederwarde in Salzsäure aufgelöst und die beiden mit Oxyde aus der Lösung durch Zink metalniedergeschlagen. Durch Glühen derselben

Dieser Riickstand wog nun 111/2 Pfund.

mit Kochsalz in einem Strom von Chlorgas wurde ein Doppelsalz erhalten, woraus Alkohol das Ruthenium-Doppelsalz auflöste und das Rhodiumsalz zurückliess.

Der grösste Theil von dem bedeutenden Rückstande wurde noch ein Mal in starker und lange anhaltender Hitze mit Salpeter geschmolzen und der erkaltete Rückstand mit Wasser ausgezogen, worin sich dann unreines Rutheniumoxyd-Kaliauflöste. Der Rückstand gab, wenn er nochmals mit Salpeter geschmolzen wurde, noch eine Portion Rutheniumoxyd-Kali, und was nun nicht von dem Salpeter angegriffen worden war, war eisenhaltiges Rhodiumoxyd frei von Ruthenium. Durch Behandlung mit Kochsalz und Chlor konnte daraus das Rhodium in Gestalt eines löslichen Doppelsalzes erhalten werden.

Um aus der Lösung von Rutheniumoxyd-Kali das Rutheniumoxyd zu erhalten, worde das Kali darin mit Salpetersäure gesättigt, wodurch ein sammetschwarzer Niederschlag entstand, der beim Auflösen in Königswasser eine anfangs grüne und nachher gelbe Lösung gab. Die Lösung wurde bis fast zur Trockne verdunstet, so dass noch ein wenig freie Säure darin zurückblieb, wodurch dann beim Wiederauflösen des Salzes Kieselerde zurückblieb. Die Lösung und das Waschwasser wurden concentrirt und mit einer gesättigten Lösung von Chlorkalium im Ueberschuss vermischt, wodurch sich das Doppelsalz in Gestalt eines krystallinischen, fast schwarzen Pulvers niederschlug, welches in reinem Wasser wieder aufgelöst und umkrystallisirt wurde. Dasselbe diente dann zur Abscheidung von Ruthenium und Rutheniumoxyd.

er Deretelltrag des Rutkeniums wurde das Dop. in einem Strom von Wasserstoffgas ertud danns daraus das Chlorkstium mit Waslugazogen, werauf das Metall in Gostalt eiskelgrauen Pulvers zurückblieb. Beim Bede vor dem Löthrohre in Borax sintert es th-sussumes, indem es ein Aggregat von ignace Metall gibt, ungefähr wie Platin, aber cheilt dem Glase im Oxydationsseuer keine you einer Farbe. Wird Rutheniumoxyd isselbe Weise reducirt, so erhält man das l hellgrau und metallisch glänzend. inium verhält sich zum Rhodium, wie das Irisam Platin. Es hat dasselbe Atomgewicht Abodium und es gibt Verbindungen mit Sauer-Frak Chlor in denselben Verhältnissen. Zum esteff hat es ein grösseres Vereinigungsstreals die übrigen Platinmetalle. Es oxydirt Aher leicht beim Glüben und kann nachher likerer Hitze nicht wieder, wie jene redu-Beim Kochen mit Königswasser es zwar angegriffen, so dass die Flüssigkeit braune Farbe bekommt, aber der grösste Meist unaufgelöst, bis die Lösung durch Rönigswasser ersetzt wird, worauf sich k ein wenig von dem Metall auflöst, so gtosse Mengen von Königswasser erforderwurden, um darin nur sehr wenig Ru-🗮 aufznlösen. Um von dem redacirten Min eine Lösung zu bekommen, muss cs' der durch Schmelzen mit Kulihydrat und Salpeter oder mit Salpeter allein öxydirt it, wodurch man eme losliche Verbindung Mitheniumoxyd mit Kall bekommt, oder es Reneisus Jahres - Bericht XXV.

muss mit Chlorkalium oder Chlornatrium vermineht und in einem Strom von Chlorgas erhitzt werden. Wird Ruthenium allein in Chlorgas erhitzt, so geht mit dem Ueberschuss von Chlor ein gelber Rauch weg, der sieh absetzt, aber der grösste Theil von dem Metall bleibt unangegriffen zurück. Durch Schmelzen mit saurem sehwefelsauren Kali wird es nicht angegriffen. Das Symbol für das Metall kann Ru werden.

Das Rutheniumoxyd besteht aus 2 Atomen Metall und 3 Atomen Sauerstoff = Ru. Es wird erhalten, entweder wenn man eine Chloridverbindung durch Alkali niederschlägt, oder wenn man das Metall in einem Silbertiegel mit Salpeter zusammenschmilzt, bis das Schäumen dabei nachgelassen hat, worauf sich das Ganze mit gelber Farbe in Wasser auflöst. Aus dieser Lösung schlägt dann Salpetersäure das Rutheniumoxyd nieder. Es ist schwarz, voluminös, und hält nach beiden Methoden dargestellt ein wenig Kali zurück, welches durch Waschen schwierig vollkommen daraus zu entfernen ist. Es löst sich in Salzsäure auf und dadurch wird am besten Rutheniumchlorid dargestellt. Wird Ruthenium in offener Luft geglüht, so oxydirt es sich zu einem schwarzen Pulver, welches, wenn sich sein Gewicht nicht mehr vermehrt, Rutheniumoxyd-Oxydul = Ru + Ru ist. Aber das Oxydul oder eine seiner Verbindungen sind bis jetat noch nicht dargestellt worden. Da sich das Rutheniumoxyd leichter und bestimmter, als die Platinmetalle, mit Kali zu einer in Wasser löslichen Verbindung vereinigt, so hat Claus dasMetheniamsäuse, genaunt. Ich glaube, dass then so wenig Grand vorhanden ist, dieses time Säure zu nepnen, als dieses Prädicat bijoxyd und Zimnoxydul beizulegen, welfafells lösliche Verbindungen mit Kali zamal da das Rutheniumoxyd Salze mit telfsäuren bildet, wiewohl diese noch nicht Segenstande, einge Untersuchung gemacht mind,

wefelruthenium wird erhalten, wenn man lung des Chlorids durch Schweselwasserniederschlägt. Der Niederschlag ist = Ku. lat eine braungelbe Farbe. Er zeichnet meh meinen Versuchen vor den Schwefeldangen der übrigen Platinmetalle dadurch das er sich so gut wie augenblicklich in Salpetersäure von 1,22 specif. Gewicht mit ichjung von Stickoxydgas auflöst, ohne dass Schwesel abscheidet, indem eine rothgelbe ig von schweselsaurem Rutheniumoxyd ge-Durch Erhitzen beim Ausschluss aft backt das Salz zusammen, es wird hellmetallisch glänzend, und durch Rösten brachen Glühen verwandelt es sich in ein Palver von schweselsaurem Rutheniumnit einem Ueberschuss an Basis.

Rathenium wird nicht vollständig durch ablwasserstoff gefüllt, und die von dem Nie-bige absiltrirte Flüssigkeit hat, wiewohl auch überschüssiger Schweselwasserstoff vorim ist, eine schön blaue Farbe, eine Eigenin, welche keins von den übrigen Platinmein besitzt, obschon mehrere derselben nicht

wöllig durch Schwefelwasserstoff meitergeschlagen werden. Die Beschaffenheit der übrig bleibenden blauen Verbindung ist noch nicht untersucht worden. Sie wird auch beim Ausfählen mit Zink erhalten, wiewohl sie zuletzt durch das Zink zersetzt wird. Sie entsteht auch durch Vermischen mit Queekslibereynnis.

Das Ruthenform war anfänglicht leicht mit Tridium zu verwechseln, weil die braunt Farbe von den Lösungen der Chloridsalze desselben vollkommen dieselbe wie die des Iridiumsesquichlorürs ist. Aber Claus hat zu zeigen gesucht, dass die Farbe der Lösungen von diesem von einem Rutheniumgehalte herrührt, aber nicht dem Iridiumsalze angehört. Aus einer solchen schwarzbraunen Lösung von Iridiumsesquichlorur wird das Rutheniumoxyd durch eine Lösung von Borax niedergeschlagen, während das Iridiumsalz nicht dadurch zersetzt wird. Eine damit nicht völlig übereinstimmende Erfahrung bei den Iridiumsalzen soll weiter unten angeführt, werden. Ruthenium-Doppelsalz ist auch in Alkohol, löelich, so dass es durch diesen aus dem Iridium - Doppelsalze ausgezogen werden kann. Auf diese Weise glückte es, den Unterschied zwischen beiden darzulegen. Von dem Rhodium ist es leicht durch die dunkelbraune Farbe und durch die Lösliclikeit seiner Chlordoppelsalze in Alkohol . ; ; ; unterscheiden.

Iridium. Oxyde desselben. Bei den Versucken, Iridium und Rethenium mit einander zu vergleichen, entdeckte Claus, wie oben erwähnt wurde, das reine Pridiumsesquiehlorit, welches unter den Salzen angeführt werden soll. Als eine Lösung davon mit kaustischem

in gringen Ucherschuss vermischt wurde, hein Niederschlag, wurde aber die al-Plüşzigbeit verdunstet, so schied sich ein blaues Oxyd daraus ab, welches eine long von Iridium mit 2 Atomen Sougrber, aber 4,273 Procent Kali enthielt. Bei dulyse fand sich ein wenig Sauerstoff mohr als ke entspricht, nämlich nach einer Mit-I von 3 Analysen 15,5 anstatt 14,0 Proc. dieses Oxyd dann bis zu + 180° erhitzt be Zeitlang in dieser Temperatur erhalten, eigentlich geschah, um den Wassergebalt ga entfernen, so fanden sich darin nach #ittelzahl von 3 Analysen 17,13 Procent istelf, was auszuweisen scheint, dass sich Miliumoxyd in Verbindung mit einer Basis exydiren kann, und dass Ir, gleichwie Os, Since bildet, welche sich mit Basen vereiand welche vielleicht in der Verbindung Ben ist, die auch durch Schmelzen des Iriemit Kali und Salpeten erhalten wird, wo-**Block viel von dem blanen i**r ungelöst bloibt Libering selbst blau wird. Da ir 191 Sauerstoff enthält, so sieht es wohl aus, uder mit Kali in Verbindung getretena began ir während der Kinwirkung der Hitze http:gangen, Claus glaubs, dass das Iridiumples blen sei, wenn es frei von Ruthenium-

Platin. Katalytische Platin. Katalytische Kraft desselben.

adominal

12b. für pr. Pharmacie, IX, 283.

sogenanntem Platinmohr, oder von Platinschwamm besinden oder selbst der Rückstand sein, welcher bei der Behandlung des Platinerzes zurückbleibt, bedeutend vergrössert werde, besonders in Rücksicht auf das Vermögen, Sauerstoffgas zu condensiren, wenn man es mit einer schwachen Kalilauge beseuchtet.

Platinoxydul-Ammoniak. Reiset") hat angegeben, dass die von ihm entdeckte Platinbase, das Platinamid-Ammoniumoxyd, wenn man sie so lange der trocknen Destillation bei + 100° unterwirft, als noch etwas Flüchtiges davon weggeht, einen porösen, graulichen Körper zurücklässt, welcher so wohl in Wasser als auch in Ammoniak ganz unauflöslich ist, und welcher zusammengesetzt ist aus:

Zusolge der metaleptischen Theorie, nach welcher Reiset seine Erklärungen darstellt, ist er Ammoniumoxyd, worin 1 Acquivalent Wasserstoff durch ein Atom Platin ersetzt worden ist = N_H⁵ + O. Nach gewöhnlichen chemischen Ansichten ist er ganz einsach Platinoxydul-Ammoniak = Pt + NH⁵. Wird er an einem Punkt bis zu + 200° erhitzt, so entzündet er sich und glüht, worauf daun die ganze Masse, ohne weiter erhitzt zu werden, zu verglimmen fortsährt mit einem zischenden Laut und mit Zurücklas-

^{&#}x27;) Ann. de Chem. et de Phys. XI, 423.

von Platin. Bei der trocknen Destillation ter sich langsam und mit Entwickelung Fasser, Stickgas und Ammoniak. Mit Sauerwen vereinigt er sich zu schwerlöslichen welche beim Erhitzen detoniren, und Doppelsalze von Platinoxydul und Ammoxyd zu sein scheinen, die aber nicht untersucht worden sind.

First das Platinoxydul - Ammoniak in einem Stickstoffplatin. m Destillations-Apparate ungefähr bei + eihalten, aber so dass sich die Temperatur

4 4900 nähert, so entwickelt sich Ammound Wasser, während der Stickstoff mit Platin verbunden bleibt als Stickstoffpla-

). Von 3 Atomen PtNH⁵ entwickeln sich 3 we Wasser und 2 Aequivalente Ammoniak. Atom NPt5 bleibt zurück, welches bei + • und zuweilen bei + 190° auf ein Mal in tin und in Stickgas zersetzt wird. Ueher die schaffenbeit dieses interessanten Products ist hts angegeben worden. Bei der Analyse des-han wurden 3,7 Procent Stickgas erhalten; der Rechnung hätten 3,8 Procent erhalten im müssen.

Peyrone ") hat gefunden, dass, weun man Amalgam von Scinenge von Platinamid-Chlorammonium und Amid-Ammo-Wasser auf ein Amalgam von Kalium giesst, Chlorammonium in dem Wasser bildet cin schwarzes Polver auf dem Quecksilber beidet, welches eine Quecksilher-Verbindung weein er, ausser dem Quecksilber, Platin

⁷ Das. p. 429.

^{**)} Ann. der Ch. und Pharm. Ll, 14.

und sehr viel Ammoniek fand. Hier entsteht die Frage, oh des Platinamid mit dem Quecksilber venhunden ist, oder ob sieh ausserden dev Panvling in Ammonium verwandelt hat. Der Gegenstand, verdiest weiter antersucht zu werden.

Salze.
Schwefligsaure
Salze.

Muspratt') bat eine Untersuchung über die schwesligsauren Salze mitgetheilt.

Das Kalisalz schiesst lieim Verdausten im: Exsienator in grossen Krystallen an, welche Rhombenoctsöder sind, sieh leicht in Wasser aber echwer in Alkohol auflösen. Sie schmecken bitter and zerfliessen etwas in der Luft. Das Salz besteht aus KS+2H, worin der Wassergehaft 18,5 Procent beträgt. Das zweifach-schwefligsaure fiali wurde in Krystalten erbalten, als er eine Lösung von dem neutralen Salse mit schwefliger Saure übersättigte und Alkohol auf die Flüssigkeit 2008. Es krystallisirt in wohl ausgebildeten rhombischen Prismen, welche 7,46 Procent oder 1: Atom Wasser anthelten. Wasserfrei wurde dieses Salz erhalten, wenn eine werme und concentricte Lösung von kohlensaurem Kali mit schwefligsnurem Gas übersättigt wurde, wobei es in dem Maasse, als es sich bildete, in harten Körnern auschoss. In der Luft verliert es keineschweßige Säure.

Das Natronsalz krystallisirt in grossen geschobenen Prismen, welche 40 Atome oder 56,7 Procent Wasser enthalten, welches in der Lust unter Efforzseenz daram weggeht, wobei sich über gleichzeitig auch viel schwefelsaures Natron bildet. Das zweifach-schwefligsaure Natron schiesst in undurchsichtigen Krystallen an, deren Form nicht

^{*)} Annal. der Chem. und Pharmac. L, 259.

put werden, konnte. In Wasser ist es ziemihrerlöckel, aber untöelich in Alkblist. Es 12,69: Procent Wasser:

Ammoniumany deals with in seideglänzenmielförmigen Krystallen erhalten, vorzügma, maga: Ammoniakgasi in :Alkohol atislöst dan schwefligsaures Gas hineinleitet. nt dinn.. in seideglänzenden weisen Nadeln white 1 Atom oder 43,4 Process Wasser m. Es löst sieh langsam in Wasser, die s megirt alkalisch und hesitzt einen unansen beimsenden Getobmack. Bei der trockmiliation gibt es zuerat sein Wasser ob, mliert, es die Hälfte von seinem Ammoniak, **sich wasserfreies sweifsch-schwelligsaures** miumoxyd sublimirt. Dan saure Salz wird anob 👼, ween man Ammoniakgas und sehweftigsau-Assessmen in Acther einleitet. Dabei schlägt in feinen Körnern nieder, welche neutral en und sich sowohl in Alkohol als auch in r leicht auflösen. In der Luft geht die ron der Säure daraus weg, während sich dere Hälfte in Schwefelsäure verwandelt. wehte die getrockneten: Gase in Aether ein-, welcher durch Rectification über kaustipiherde von Wasser befreit worden war, religeaures Ammonisk darsustellen, :aber m zweifach schwesligsaures Ammonium-🖚 wohl ausweist, dass der Aether nicht hi gewesen ist.

He schweflige Säure gibt mit Erden und mit Hexyden unfösliche Salze, die sich aber in mer anflösen, welches viele schweflige Säure hit. Löst man sie darin warm in einer verschlossenen Flasche aus, so schlessen sie daraus beim Erkalten in neutralen Krystallen wieder au.

Das Barytsalz krystallisiet in durchsichtigen, wasserfreien, sechsseitigen Prismen, welche mur ein wenig Decrepitationswasser enthalten, wodurch sie beim Erkitzen zersprengt worden. Es ist luftbeständig.

Das Strontiansalz wird unter ühnlichen Umständen in krystallinischen Körnern erhalten, welche ebenfalls wasserfrei sind.

Das Kalksalz wird auf ähnliche Weise in sechsseitigen Prismen krystallisirt erhalten, wenn man die saure Lösung im Exsiccator verdunstet, wohl verschlossen gegen Luftwechsel. Es enthält 2 Atome oder 23,24 Procent Wasser. Es verwittert und oxydirt sich in der Luft.

Das Talkerdesalz krystallisirt nach einigen Tagen in geschobenen rhombischen Prismen, welche 3 Atome oder 34 Procent Wasser enthalten. 'Es verwittert und oxydirt sich in der Luft.

Das Manganoxydulsalz wird aus der sauren Lösung nur in krystallinischen Körnern erhalten, welche 5 Atome oder 42,03 oder 40 Proc. Wasser enthalten.

Das Nickelsalz ist in einem Ueberschuss an Säure so leicht löslich, dass man sehr wenig daraus angeschossen erhält, in Gestalt eines grünen, krystallinischen Pulvers, welches 4 Atome oder 34,4 Procent Wasser enthält. Wird aber diese Lösung verdunstet, so schiessen daraus tetraëdrische Krystalle an, welche 6 Atome oder 43,68 Procent Wasser enthalten.

Das Kobaltsalz krystallisirt in körnigen, rothen Krystallen, welche 5 Atome oder 39,3 Procent Wasser enthalten.

h Zinksidz schiesst in prismatischen Krystalh, welche 2 Atome oder 19,92 Procent Washaften.

Kupferoxydulsalz wird entweder durch zersetzung in der Wärme gebildet, oder man schwestigsaures Gas in ein Gemenge Kapferoxydhydrat mit Wasser leitet, wobei **te neue** Verbindung in kleinen rubinrothen illen niederschlägt, welche geschoben rhom-Prismen sind, während schwefelsaures **kroxyd in** der Flüssigkeit entsteht. Sels in Wasser mit einem grossen Ucheran schwesliger Säure ausgelöst und die Löin gelinder Wärme verdunstet, so erhält les nach einigen Tagen in grossen purpurfar-Exystallen, deren Pulver aber roth wird. k = ĈaŜ+Ĥ und enthält 8,1 Procent Was-Dieses Salz lässt, gleichwie die Doppelsalze nach fortgesetztem Kochen mit Wasser nur troxydul zurück, indem sich die schweflige de devon verflüchtigt hat.

Stringer') fand, dass, wenn eine Lösung sillweselsaurem Kupseroxyd mit schwesligsauselsmoniumoxyd vermischt wird, man einen kleig grüngelben Niederschlag erhält, der sich er auslöst, wenn man schwesligsaures Gas lieitet. Die Lösung ist dann grün. Wird ingsam bis zu + 60° erhitzt, so setzt sich letz in weissen Blättern ab, welche mit Religen-Farben spielen. Am besten wird es leen, wenn man die Lösung des schwesligsauselses mit schwesliger Säure übersättigt und

⁷ Ann. der Ch. u. Pharm. LI, 410.

dann mit ein wenig aufgelöstem schweselsaurem Kupferoxyd vermischt, so dass die Flasche angefüllt wird. Die Flasche wird dann wohl verschlossen und einige Zeit sich selbst überlassen, wobei das blättrige Salz daraus auschiesst. Babesteht aus NH+S+2CuS+2H.

Wird dieses Salz mit Wasser gekocht, oder kocht man die Lösung desselben vor dem Auskrystallisiren, so schlägt sich ein schön cochenill-rothes Salz nieder, welches nach Böttinger's Analyse aus EuS² + 2EuS + 4H besteht. Es ist also ein saures Salz, woraus der Ueberschuss an Säure durch weiteres Kochen entfernt und das Salz dann neutral und heller gefärbt wird.

Wir kommen nun wieder auf Muspratt's Versuche zurück.

Das Wismuthaxydsalz schlägt sich aus einer gesättigten Lösung von Wismuthaxyd in Salpetersäure nieder, wenn man schweflige Säure hinein-leitet. Es ist unlöslich in einem Ueberschuss von schwefliger Säure.

Das Silberoxydsalz wird auf ähnliche Weise erhalten. Es ist eine weisse köseähnliche Masse, die sieh wenig in Wasser auflöst, und welche mit überschüssiger sehwefliger Säure Schwefelsilber gibt. Es ist wasserfrei.

Das Uranoxydsalz, auf ähnliche Weise erhalten, bildet einen hellgelben Niederschlag = #\$+3H, worin der Wassergehalt 13,38 Procent beträgt.

Muspratt bält es für wahrscheinlich, dass die schwesligsauren Salze isomorph mit den entsprechenden kohlessauren Salzen seien.

Frem y ') but mehrere neue Varbindungen dat-Mehrere neue gestellt, welche aus schwefliger Säure und den Klassen von haberen Oxyden des Stickstoffs unter dem Ein- schweftiger luse von Alkali entstehen.

Salzen mit Säure und den höheren Oxy-

Leitet man gleichneitig schwofligsworen Gas und den des Stickmipetrigeaures Gas. in dine starke Loung was Kan libyerat, indem mon dies letstere Gas aus; starher Salpetersüure mit Stärke entwickelt, so bildet sich ein neues Kalisalz, welches auch erhalten werden kann, wenn man schweslipsaures Kali mit salpetrigsaurem Kali vermischt, oder:.wenn man das letztere mit vielem Kali vermischt und schwefliguares Gas hincinleitet. Die Flüssigheit wird bald trübe und setzt lange beideglänzende Nadeln th, welche in einer alkalischen Flüssigkeit wenig oler-wieht löslich: sind. In wenig Stunden kann men handerte von Grammon, dieses Salges erhaltime h Dicaco Salz ist auch in reinem Wasser siemlink sehnter löstich, indem es nicht mehr als 2 Protent von seinem Gewicht auflöst. Es ist neutral, Frem v. wibt die Zusammensetzung dieses Salves =4k+7S+NH2S+3H an, und mennt die Sure Sulfammen seure. Weder die Ansicht von der Zesammensetzung, noch der Name dafür sind tracketter.

Eine weniger unwahrscheinliche, aber vielleicht anch, nicht richtige Formel wäre = (KS+NH4S)+ 3h S2 + H. Sie ist gleichwie die erstere unrichtig, weil ein schwefelsaures Salz nicht neutral sein kann, in welchem mehrere Atome Schwefelsaure nicht durch einen Körper gesättigt sind,

[&]quot; Comples rend. Sept. 16, 1841.

der ihr die Eigenschaft einer freien Sante mehmen kann.

Das Ammoniumoxydsalz wird auf ähnliche Weise erhalten, aber es ist viel leichter in Wasser auflöslich. Vermischt man die Lösung desselbem mit löslichen Salzen von Baryt, Strontian, Kalk u. s. w., so schlagen sich deren Verbindungen im Gestalt eines weissen krystallinischen Pulvers nieder. Aber dieselben haben wenig Bestand, indem sie sich bald nachher in freie Schwefelsäure, sehwefelsaures Ammoniumoxyd und in das neutrale schwefelsaure Salz der Erde zersetzen.

Fremy gibt den sonderbaren Umstand au, dass man, wenn das Barytsalz genan mit Schwefelsäure zersetzt wird, die neue Säure frei-in der Flüssigkeit bekommt, dass diese scharf sauer ist; dass sie durch Sättigung mit Basen dieselben Salze wieder gibt, und dass sie sich so gut wie sogleich in Schweselsäure und in schweselseures Ammoniak. zersetzt. Hat die von ihm aufgestellte Formei darin einen Fehler, dass sie 1 Aequivalent Wasserstoff zu wenig ausweist, so kann das Kalisals $= (\dot{K}\ddot{S} + NH^5\ddot{S}) + 3\dot{K}\ddot{S}^2 + 3\dot{H}$ sein, and es gehört dann offenbar in dieselbe Klasse von Salzen, welche Jacquelain (Jahresb. 1845, S. 196) entdeckt hat, und dann beruht die Verbindung auf der Gegenwart von schwefelsaurem Ammoniak und ihre Zersetzung auf dem Umstande, dass dieses Salz in schwefelsaures Ammoniumoxyd übergebt, eine Veränderung, welche diese Salze stets erleiden, wenn man sie kocht.

Werden diese Salze einige Stunden lang mit Wasser übergossen stehen gelassen, so erleiden

p.Zemetsung, welche darin besteht, dass psigheit durch ein Bisulfat sauer wird, und anderes Salz gebildet wird, welches, Basis. Kali ist, sich zwischen + 550 und ist, aher beim Erkalten in schönen Krystellen ampehiesst. Für dieses Salz giht er die Lak + 55 + NH2S, und neunt die Säure. Das Salz ist sehwerlöslich und Nasser, so dass dieses nur 1,66 Proma auflöst, in welcher Lösung es durch gersetzt wird. Es ist wasserfrei und Inst-

nmaniumoxydsalz dieser neueu Art wird the Weise bereitet, und es ist so leicht ge es achwierig krystallisirt erhalten wird. Alar, dass die Pormel für diese Salze, t, vezhin angeführten Voraussetzung von hast Wesserstoff zu wenig, = (RS + 🗱 🕏 werden kann, in welchem Falle das in dieser Formel für das Ammoniumle's Parasullat - Ammon NH+S+ NN5 S2, Ber in dieser Formel ist 1 Aequivalent I mid 1 Atom Sauerstoff mehr enthal-🖍 der von Fremy. Dies kann jetzt aft werden, weil er die Einzelheiten livsen noch nicht mitgetheilt hat. will es scheinen, als hätten wir hier, i neue Klassen von Säuren, zwei neue Doppelsalzen.

Timer späteren Mittheilung ') gibt er an,

Samples read. Okt. 24. 4844.

shalisch gemachte: Lösting som stalpetrigumrens Kati einleitet, die Ftüssigkeit gelhtinde, wird und ein weisses Salz absotzt, welches wie zweifschtalgszures Kali aussieht, und welches eine antiere Natur hat, wie die vorbergehenden.

Offenbar ist dies dieselbe Methode, welche als eine von den Bereitungsverfahren für die erste Art der vorhin angefährten Salze engegeben wetden ist, ohne dass etwas angefährt wird, weddurdt man das eine oder das andere Salz erhält.

Wird die Lösung dieses Salzes in Wasser mit mehr Kali versetzt und schwefligshures Gas hineingeleitet, so schieset darans ein ahderes Salz
in breiten rhomboldillen Tafeln an, welches einen scharfen alkalischen Geschmack hat. Es ist löslich in Wasser und wird nicht durch hinzogefügte Schwefelsaure oder Salzsäure zersetzt. Die Säure in diesem Salze nennt er Acide sulfonitrique. Die Zusammensetzung dieses Salzes stellt

by and zweierlei Weise auf: 4 K + 75 + oder 4K + 2S + 6S + N + 2H.

let man schwefligsaures Gas in eine alkalilafősung dieses Salzes, so geht es in das angeführte Salz über, welches Frem v monsaures Kali nennt.

ee Angaben gehören zu denen, welche hlich vorläufig der französischen Academie Wissenschaften mitgetheilt werden. mast die ausführliche Abhandlung heraus-4 so wird sie zu ihrer sichereren Beurthei-Weranlassung geben.

balesinger*) hat die Wirkung der Salpe-Wirkung der me auf einige Chlor- und Jod-Verbindun-Salpetersäure auf Chlor- und Mersucht.

Jod-Verbindungen.

meksilberchlorür. Wenn das specif. Gewicht filpetersäure nicht 1,30 übersteigt, so wirkt mig auf das Chlorür ein, selbst im Sieden. let man aber eine rauchende Säure von 1,46 hod erhitzt man das Gemische, so oxydirt s eine Quecksilberatom darin mit Entwicke-[ma Stickoxyd, indem das Chlorür gelb wird. den aber alle Wirkung aufgehört hat, hat l die Säure als auch das Ungelöste alle verloren, und an der Stelle des Chlorürs de ein federähnlich krystallisirter Körper t, welcher Quecksilberchlorid ist, während sigkeit Chlorid und salpetersaures Queckkydaufgelöst enthält, welche nach der Vergemengt zurückbleiben.

Zasammensetzung des Quecksilberchlorids Lekt im Mindesten von der Salpetersäure

Pacia. Rep. Z. R. XXXV, 74.

verändert, wie concentrirt und in welcher Temperatur man auch letztere anwenden mag.

Quecksilberjodür verändert sich schon durch eine Säure, welche 1,30 specif. Gewicht hat, wenn man sie damit kocht, indem es sich zuletzt in rothes Jodid verwandelt, von dem beim Erkalten der warmen Säure noch mehr auschiesst. Wird darauf die saure Flüssigkeit langsam verdunstet, so gibt sie kleine, farblose, tafelförmige Krystalle, welche nach Schlesinger's Analyse aus HgR + 2HgI bestehen. Dieses Salz wird durch Wasser, zersetzt, welches das salpetersaure Quecksilbersalz daraus auszicht, wodurch das Ungelöste roth wird. Es kann auf mehrfache Weise direct zusammengesetzt und dadurch in grösserer Menge dargestellt werden.

Liebig hat früher eine Verbindung von diesen Salzen beschrieben, die aber roth gefärbt war.

Quecksilberjodid wird in der Kälte wenig von einer Salpetersäure angegriffen, deren specif. Gewicht = 1,30 ist, aber im Sieden wird Quecksilber oxydirt, während sieh Jod sublimirt. Man erhält eine granatrothe Lösung in der Säure, welche beim Erkalten das Salz in rothen Schuppen absetzt. Das Quecksilberjodid ist in der Salpetersäure von 1,3 so auflöslich, dass die Säure bei + 50° bis + 60° mehr als die Hälfte ihres Gewichts auflöst. Kocht man eine verdünnte Auflösung von salpetersaurem Quecksilberoxyd mit Quecksilberjodid, so erhält man eine blassgelbe Lösung, welche soviel Jodid enthält, dass sie sich beim Erkalten mit rothen Krystallschuppen davon anfüllt. Die abgegossene Flüssigkeit kann

mm Zwech ac: oft, als man. will, angewandt

etersäure wirkt kalt wenig auf das Jodid; me sie aber damit, so entwickelt und subsich sehr viel Jod, das Jodid wird ansangs debrann und es verwandelt sich dann in iminöses, weisses, in Wasser unlösliches Die Salpetersäure enthält dann salpeter-Quecksilberoxyd, aber kein Jod aufgelöst; esinger bestimmte den Gehalt von Queckn diesem weissen Pulver und bekam 34,89 Procent, wonach er es als Hg 13 be-Aber es scheint jodsaures Quecksilbermin zu müssen, welches 36,16 Procent Merenthält. Er gibt jedoch an, was nicht Amit übereinstimmt, dass es beim Erhitzen m Kolben zuerst Jod und darauf sublimirdd gibt.

Berchlorid wird von Salpetersäure eben so Jagegriffen, wie das Quecksilberchlorid.

Merjodid verwandelt sich durch Kochen mit uder Salpetersäure in jodsaures Silberoxyd, id ein Theil davon sich zersetzt in Jod, welchandlimirt, und in Silberoxyd, welches sich Süre auflöst. Das jodsaure Salz gibt beim Sauerstoffgas und schmilzt zu einem granz-Liquidum, welches gelb erstarrt und im ist.

lerblei wird im Sieden zersetzt und aus der plan Flüszigkeit setzt sich salpetersaures

Die wird augenblicklich durch eine Säure Despecif. Gewicht in Jod und in salpeter-Beioxyd zersetzt.

Rupferchlbrür, Kupferthlerid und Kupferjodür werden zersetzt und geben salpetersaures Kupferoxyd.

Wismuthchlorid und Zinkehlorid verhalten sich eben so.

Antimonchlorid gibt mit Salpetersäure Anti-

Zinnehloritr verwandelt sich dadurch in Saß. Die erste Einwirkung theilt das Chlorür in Sn El² und in Sn N², aber nachher geht das Chlor weg.

Manganchlorier löst sich mit bellgelber Farbe in der Säure auf, aber die Lösung wird bald darauf tief braun und undurchsichtig. Dann enthält sie Mu Cl⁵ und Mn N⁵, welches durch Kochen zerstört wird mit Zurücklassung von Mn N in der Auflösung.

Chlorbarium scheidet, wenn man eine in der Wärme concentrirte Lösung davon mit starker Salpstatsäure vermischt, salpetersaure Baryterde in Könnern ab., während Salzsäure in der Flüssigkeit frei wird.

Chlorstrontium, Jodbarium und die Verbiedungen der alkalischen Metalle mit Chlor, Brom und Jod können mit Salpetersäure in salpetersaure Salze verwandelt werden.

Zinnsaure Salze. in Betreff der zinnsauren Salze verweise ich auf Frem y's, S. 172 angeführte Untersuchungen über die Zinnoxyde.

Bleisaure Salze. Frem y*) hat die Verbindung des Bleisuperoxyds mit kaustischem Kali studirt, worüber schon einige Worte im vorhergehenden Jahresberichte,

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XII; 490.

ill, angeführt worden sind. Er hat diesem penxyd den Namen Bleisäure gegeben.

and Bleisuperoxyd mit einer hüchst concen-Lösung von Kalihydrat in einem silbernen we gekocht, so löst sich das Superogyd ganz Min vermischt dann die mit dem Superoxyd ligte Lösung mit sehr wenig Wasser und sie im Exsiceator verdunsten, wobei das bleiar Kali in farblosen, durchsichtigen, rhomboëwhen Krystallen anschiesst. Es zerfliesst in Seine Lösung in Wasser wird beim minnen zersetzt, indem sie braun und trube user ist es ohne Zersetzung auflöslich. Es skht aus KPb + 3H. Der Wassergehalt beträgt In kalibaltigem 7 Procent.

Das Natronsalz wird auf ähnliche Weise er and ist weniger leicht löslich lisalz.

Die Lösungen dieser Salze fällen aus Erd-Metalloxydsalzen entsprechende Verbindungen. Fremy löste gewöhnliches Bleioxyd bis zur signing in kaustischem Kali auf und vermischte Auflösung mit einer Lösung von bleisaurem b, wodurch ein reichlicher gelber Niederschlag Mad. Dieser Niederschlag gab nach dem Ausuchen und Abscheiden beim gelinden Erhitzen lestr ab und wurde schon roth wie Mennige.

Fremy hat auch einige Untersuchungen Antimonsaure de Verbindungen der Antimonsäure mit Alausgeführt, wozu auch seine im Jahresbe-1845, S. 184, angeführte Methode gehört,

Salze.

⁷ Ann. de Ch. et de Phys. XII, 499.

das antimonsaure Kali als Fällungsmittel für Natron anzuwenden. Die Augsben über die Söttigungscapacität der Antimonsaureg welche daselbst angeführt wurden, sind seitdem verändert worden, und sind nun nach den Formeln: Resb, Rsb und RSb2. Er scheint die verschiedenen isomerischen Modificationen der Antimonsaure, welche ich beschrieben habe, bemerkt zu haben, aber öhne bei den Angaben darauf aufmerksam zu machen.

Er gibt an, dass wenn das Salz, welches beim Verpuffen von Antimon mit Salpeter zurückbleibt, mit lauwarmem Wasser gut ausgewaschen wird, oder auch wenn man Antimonsaure bei einem guten Feyer mit Kalihydrat schmilzt, bis eine davon herausgenommene Probe in Wasser ohne Rückstand auflöslich ist, und dieses Salz nach dem Erkalten in Wasser aufgelöst und im Exsiccator verdunstet wird, daraus Krystalle von einem Kalisalze anschiessen, welche in der Luft zer-Dieses Salz besteht nich seiher damit fliessen. angestellten Analyse aus K25b. Es ist in sieden-dem Wasser löslich; wird aber diese Lösung verdunstet, so setzt sich das bekannte gummiähnliche Salz aus der alkalischen Flüssigkeit ab., indem es darin unauflöslich ist, wenn das Alkali eine gewisse Concentration erreicht bat. Das gummiähnliche Salz ist = KSb. Er nennt es Antimoniate gommeux. Werden diese Krystalle von K2Sb mit kaltem Wasser behandelt, so zersetzen sie sich, indem Kali aufgelöst wird und am Ende zurückbleibt, was er Antimoniate grenu Das Wegwaschen des freien Kali's muss mit kleineren Portionen Wasser nach einander

dden, indem sich das Ungelöste nachher in In Wasser auflöst.

besieht nach seiner Analyse ans KSb + 7H, der Wassergehalt 21,8 Procent beträgt.

tinge haben eine gleiche Zusammensetzung, it sind bestimmt verschiedene isomerische kationen. Die Auflösung des gummiähn-Salzes fällt nicht eine Lösung von Kochwas dagegen augenblicklich durch eine Aufgron dem körnigen geschieht, in so fern gehörig durch Auswaschen von freiem Kalimorden war, indem dieses stets hinderwirkt.

Sich meiner Erfahrung beingt jedoch das gomfoliche Salz nach einigen wenigen Stunden Absoleidung des Natronsalzes in kleinen lirypherror, weil das Natron eine bestimmte ng hat, aus der gammiähnlichen Modificain die krystallisirende überzugehen. Selhat pomiähnliche Kalisalz bekleidet sich nach Wersnehen beim Verdunsten mit einer welche Krystalle von der körnigen Modiin mihalt, und es ist noch nicht versucht ka, ob es nicht ganz in diese übergeht, wenn tine concentrirte Lösung davon lange Zeit that überlässt. Da alle die antimonsauren ake, welche das Verglimmungs-Phänomen ten, durch Fällung mit dem gummiähnlichen hervorgebracht gewesen sind, so ist es klar, des Feuer-Phänomen von dem Uebergange Buelbe Modification verursacht wird, welche Antinonsäure in dem körnigen Kalisalze besitzt.

Das körnige Natronsalz bestebt mach Frem y's Analyse aus NaSb + H. Der Wassergehalt beträgt 23,9 Procent. Dieses Salz ist fast ganz unauflöslich in kaltem und wenig oder nicht löslich in warmem Wasser. Aus diesem Grunde empfiehlt Frem y das körnige Kalisalz als ein vortreffliches Reagens auf Natronsalze, welches jedoch sehr vielen Einschränkungen unterworfen ist (Vergl. Jahresb. 1845, S. 184).

Osmigsaure Salze.

Osmigsaures Kali wird nach Fremy') erhalten, wenn man Osmiumsäure mit Kalihydrat sättigt und einige Tropfen Alkohol hinzumischt, wodurch sich die Flüssigkeit stark erhitzt, einen Stich ins Rosenrothe annimmt, den Geruch nach Aldehyd entwickelt und dann osmigsaures Kali in kleinen körnigen Krystallen abscheidet. erhält es auch, wenn man Osmiumoxyd in einer Lösung von osmiumsaurem Kali auflöst, welche überschüssiges Kali enthält, oder wenn man eine Lösung von dem osmiumsauren Kali mit einer Lösung von salpetrigsaurem Kali vermischt, in welchem Falle sich die salpetrige Säure auf Kosten der Osmiumsäure oxydirt, wodarch aber die osmige Säure langsam gebildet wird und das Salz allmälig in Octaëdern, welche zuweilen gross werden, anschiesst.

Ich muss hier im Vorbeigehen erwähnen, dass dieses Salz schon 1829 von Arfvedson dargestellt wurde, welcher mir damals eine kleine Probe ziemlich schöner octaëdrischer Krystalle mittheilte, die ich noch besitze mit der Bezeichnung, dass sie eine Verbindung von Kali mit Osmiumoxyd

^{*)} Ann. de Cb. et de Phys. XII, 516.

in Aber Arfwedson but sic miemals the wien, and es wird also dadurch Fremy's west der Entdeckung nicht aufgehoben. Anch hat bei seinen Versuchen über das Rum dieses Salz erhalten und mit demselben mult, wie Fremy, analysirt. Der letztere heibt es als rosenfarbig. Die Proben, welche wa Arfredson und von Claus, erhalten sind brann, vermuthlich in Folge des lan-Einflusses der Luft. Es hesteht aus KOs + Der Wassergehalt beträgt 0,95 Procent, nach teny's und Clans übereinstimmenden Analyen.

Des Salz verändert sich nicht in trockner Luft, in fenchter Luft entwickelt es Osmiumsaure, Osmiumoxyd abgeschieden wird. Dieselbe ob nov a la? inderung erleidet es in reinem Wasser, lang und le les in der Kalte, aber sogleich beim Kochen, seinite! sich dann osmiumsaures Kali in der Flüssigbildet. Beim Erhitzen in der Luft verliert mest Wasser, darauf oxydirt es sich höher remandelt sich dadurch in osmiumsaures Kali, a sher stels ein wenig von der Saure weg-. and das Ganze sich nicht völlig oxydiren la einer sauerstoffgasfreien Luft, z. B. in bigs, erleidet es beim Glüben, nachdem das tet daraus weggegangen isty keine weitere Beim Erhitzen in Kohleit bilden sich kohlensaures Kali, Osmiumand Osminmsäure, und in Wasserstoffgate enedes Osmium und Kalihydrat. Es wird durch m zersetzt. Schwefelsäure scheidet Osmiumdydrat = OsH, was Fremy analysirte, und massure daraus ab, während schwefelsaures

Kali gebildet wird. Salpetersäuse owydist. die vamige Saure in Osmiumsaure. Salzsaure entwickelt Osmiumsäure und scheidet Kalium-Osmiumehlerid . ab. Schwefelwasserstoff schlägt daraus Ös vollkommen nieder.

Osmigsaures Natron wird auf abnliche Weise wie das Kalisalz erhalten. Es zersetzt sich nicht durch Wasser, ist aber darin leicht auflöslich mit Rosafarbe. Es wird durch Alkohol niedergeschlagen und ist unföslich in Aether.

Durch doppelte Zersetzung werden die osmigsauren Salze von Baryt, Strontian, "Kalk d.s. w. erhalten. Sie zersetzen sich leicht bei der Aufbewahrung, indem Osmiumsäure davon abdunstet.

Reiset'schen Platinbase.

Salze von der : Ich führte in den Jahresberichten 1840 and ogenannten 1841 einige vorläufig mitgetheilte Angaben von Reiset über eine basische Verbindung von Platin, Sauerstoff und Ammoniak an, welche, alle Eigenschaften eines Alkali's hesitzt, stärker als Ammoniak. Reiset hat nachher die Bekanntmachung seiner. Versuche verzögert his zum vergangenen Sommer'). Ich werde aus seiner Abhandlung das Hauptsächlichste; mittheilen, was er über diese Basis ausgemittelt hat.

> Sie wird abgeschieden erhalten, wenn man ihr sobwefelbautes Salzein Wasser auflöst und die Lösung genau mit Barytwesser ausfällt, worauf die Flüssigkeit filtzirt and im Exsiccator verdanstet wind, damit sie keine Kohlensaure anziehen kann, zuletzt aber im luftleeren Raume, wobei sie dann zu einer Masse von Krystallnadeln

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. XI, 417.

itt, weiche beim völligen Trocknen umlurek-

betweekt kaustisch dikalisch, serflicest in ihr und zieht darin mech floblensiere au. Systelfe geben, wenn man sie einer Tempower in 1199 ausseilst, 1800 Auguivalent Ambund & Atom Wasserdib, welche susam-MAA Procent ummanken; weie enthalten 1 Krystallwasser.

Morir von der Rois ettschen Basis. Es wird in, wenn man auf truckness Wege bereite-Minchlority mit Ammoniak kocht, weiches dit zu Zeit-ersetzt wikdy bis sich das Chlo-Mik einigen Stunden aufgelöst hat. Die Löwird filtrirt, wenn sie trübe ist, und dann hitet, wobei sie gelbliche Krystalle gibt, d revellen mehrbre Centimeter lang erhalwaden können, welche aber, da sie klein fast ganz weise erscheinen. Diese Krystalle 5.07 Procent oder & Atom Krystaliwas-Welches sie swischen 4 1100 und 4 1200 Mil aber in der Lust bei gewöhnlicher Temmit bewunderungswürdiger Schnelligkeit tristehmen. Grössere Krystalle behalten lite Porta aber sie verspringen, wenn sie dialten, mit einer Gewalt, dass Theile dewiergeworfen werden. Bei + 2500 wird withowyelb, indem'es ein wenig Ammo-Waliert. Bei 4 3000 Wird es vollständig thin Stickers, Salzsaureges, Salmiak und Les Platin. Das wasserfreie Salz löst sich 4 16,5 hr. 4 Theilen Wasser, und es ist in wien Wasser noch viel leichter löslich. hel Alkohol und Aether wird es aus seiner

Rösungnin Wasact als ein weisses krystallinisches Pulver niedergeschlagen. In der Kälte entwickelt es mit kanstischeit alkalien kein Ammoniak , und im Sieden kaun hine Spuridavan, fan Part 1. Die Sauerstoffsalzenvon dieden Risis werden erkalten, wenn men die kösung diesen Salzen genan mit einem, Silbersalzt neretzt, woht in ein dann Chloreither, niedenschlägten 1 18.82 and

Aber andere Haloidsalze von dieser Begis, wer-

sien gebildet, wenn men die Auflösung des sehwefalsauten Salzes genes mit einen Läsung von der Barbam-Verhindung ides, Salzhilders apresetzt. : Geadhicht. die Wermischung warm, und wird denn noch warm filtrithm so schieget oft das none Salz beim Enkalten and boss need befeld be a jone Dan' Bromun, wirth aug dam ach wefelsanen Salze und Brambenium gehalten. an Re-krystalligiet in Wütseln und being Lösung in Wasser wird micht durch Kochen zepestet www. xung 2 in Cale Das Jødur wird auf ähnliche Weise, wie das vorhergehande enhalten, J. En krystalligist in perlmutterglänzenden Schuppen, welche, wasserfrei sind. Wird die Lipsung, digses, Salzes, gebocht, so entwickelt sich Ammoniak, indem sich ein in Wasser wenig auflösliches, nomeranzengelbes Pulner absetzt. Dieses, Pulver, besteht, aus A Atom Platinjeder und 1 Acquivalent Ammoniak. IEs löst sich leicht in Ammoniak und bringt damit wieder das zersetzte Salz hervon. 111

Das Cyanür konnte nicht hervorgehracht werden. Sättigt man die in Wasser aufgelüste Basis mit Cyanwasserstoffsäure, so bleibt Gyanammonium in der Flüssigkeit, während sich Platinoyanür-Ammoniak in Gestelt eines weissen Pulvers

niederschligt. Dieses löst sich zwar in Ammoniak im Sieden auf, aber es schieset daraus mit unveränderter Zusammensetzung wieder an.

Das schwefelsaure Salz wird erhalten, wenn mm die Auflösung des Chlorurs in der Wärme genau mit einer im Sieden gesättigten Lösung von schwefelsaurem Silberoxyd zersetzt und noch warm filtrirt. Das Salz schiesst dann theils in kleinen wasserfreien Rörnern an, welche vielen Glanz besitzen und welche sich nicht in einer Temperatur von + 130° verändern, und theils in Krystallschuppen, welche 1 Atom Krystallwasser enthalten, was sie susserst leicht verlieren, wedurch sie dann undurchsichtig werden. 1 Theil Salz löst sich bei + 16°,5 in 32 Theilen Wasser und in viel weniger siedendem.

Das salpetersaure Salz schiesst leicht in weissem durchsichtigen Nadeln an. Nach dem Trocksen in der Luft kann es dann bis zu + 200° erhitt werden, ohne dass es sein Gewicht verändert. In böherer Temperatur brennt es mit Verpustung ab.

Das kohlensaure Salz wird in zwei Sättigungsgraden erhalten. Das Zweifach-kohlensaure wird
gebildet, wenn man Kohlensäuregas in die Auflösung der Basis bis zur völligen Sättigung einleitet, wobei sich ein Theil des Salzes in Gestalt
eines weissen Erystalknehts, welches wasserfrei
ist, niederschlägt. Ein anderer Theil bleibt in
der Auflösung zurück. Wird die Auflösung gehecht, so geht Kohlensäure weg und in der Lösung bleibt das Sesquicarbonat zurück, welches
darek Verdunsten in Gestalt einer weissen Salzmasse
erhalten werden hann. Das neutrale kohlensaure

Solz wird erhalten, wenn man die Lösung der Base in offener Luft stehen läset, wo sie dann langsam Kohlensäure anzieht, aber es ist nicht genauer beschriehen worden.

Bekanntlich behält Chlorammonium, selbst wenn es mit organischen Stoffen, wie z. B. in den salzsauren Pflanzenbesen, gepaart ist, die Bigenschaft, mit Platinchlorid ein schwerlösliches Doppelsalz zu bilden. Diese Eigenschaft hat das Chlorammonium auch in der Reiset'schen Basis Wird eine Lösung von Platinehlorid behalten. in die des Chlerurs der Base getropst, so erhält man einen reichlichen olivengrünen Niederschlag, Tropft man umgekehrt diese Chlorurlösung in die von Platinchlorid, so dass die letzte im Ueberschuss bleibt, so schlägt sich ein rothes, krystallinisches Pulver nieder, welches auch erhalten wird, wenn man grünes Platinchlorid-Ammoniak mit einer Lösung von Platinchlorid kocht, in welcher es sich dann außöst, aber beim Erkalten als diese rothe Verbindung in Gestalt kleiner glänzender Krystalle wieder absetzt. Die darüber stehende Flüssigheit ist roth und scheint die von Magnus entdeckte Verbindung von Chlorür und Chlorid zu enthalten, welche vielleicht das Sesquichlorur des Platins ist.

Bezeichnen wir mit Re als Symbol die Reiset'sche Verbindung von Ammonium mit Platinamid, so besteht der olivengrüne Niederschlag aus 2Rs Cl + Pt Cl², und der rothe aus Rs Cl + Pt Cl².

Platinchlorur-Ammoniak kann in zwei isomerischen Zuständen erhalten werden, von denen der eine grün und unköslich, und der andere gelb mehligt. ¡Dieses Wet eich zwar in Ammoim Sieden auf, aber es schieset daraus mit inderter Zusammensetzung wieder au.

his schwefelsaure Salz wird erhalten, wenn blie Auflösung des Chlordris in der Wärme a mit einer im Sieden gesättigten Lösung thwefelsausem Silberoxyd zersetzt und noch afftrirt. Das Salz schiesst dann theils in ben wasserfreien Rörnern an, welche vielen besitzen und welche sich nicht in einer puntur von + 130° verändern, und theils bystallschuppen, welche 1 Atom Krystallwasinthalten, was sie susserst leicht verlieren, bet sie dann undurchsichtig werden. 1 Theil list sieh bei + 16°,5 in 32 Theilen Wasser in viel weniger siedendem.

des salpetersaure Salz schiesst leicht in weisdereksichtigen Nadeln an. Nach dem Trockin der Luft kann es dann bis zu + 200° erdereksen, ohne dass es sein Gewicht veränt-in höherer Temperatur breunt es mit Ver-

his hehlenenare Selz wird in zwei Sättigungsm erhalten. Des Zweifach-kohlensaure wird
litt, wein man Kubiensäuregas in die Auflög der Basis bis zur völligen Sättigung einleiwebei sich ein Theil des Salzes in Gestalt
weissen Erystallmehls, welches wasserfrei
misderschlägt. Ein anderer Theil bleibt in
litellisung zurück. Wird die Auflösung get, so geht Kohlensäure weg und in der Lömilleibt des Sesquicarbonat zurück, welches
litellisten in Gestalt einer weissen Salzmasse
liten werden kann. Das neutrale kohlensaure

heiren Rutine eine weige krystellinische Shlaheuste; die wasserfrei ist; und welche beim Erhitzen mit Hestigkeit zersetzt wird, eine Vegetation von zertheiltem Platin zurücklassend. Salzauer oder lösliche Chlorüre schlagen aus den Lösungen dieser beiden Verbindungen, selbst wenn sie sehr verdünkt worden sind, nach einigen Augenblicken das schuppige gelbe Platinchlorür-Ammoniak nieder.

Reiset's theoretische Ansichten über diese Verbindungen entsprechen den von Dumas in Frankreich verbreiteten metaleptischen Ideen. Er betrachtet die zuletzt angeführten Verbindungen als Saize von einer eigenthümlichen Basis, in den Haloidsalzen bestehend aus f Aequivalent Ammoniak und 1 Atom Platin, und in den Sauerstoffsalzen aus 1 Aequivalent Ammoniak und 1 Atom Platinoxydul, so wie die Base in den ersteren als damit ähnlich aber zusammengesetzt aus 1 Atom Platinoxydul und 2 Aeguivalenten Ammoniak. Reiset stellt dabei die Ansicht auf, dess' diese Basen ein Ammoniumsalz enthalten, worin I Acquivalent Wasserstoff durch I Atom Platin repräsentirt werde. Die eine Base sel also nicht Pt + NH5, sondern N Pt + O, und die asdere eine Verbindung davon mit 1 Aequivalent Ammoniak.

Reiset, hält diese Ansichten für einfacher, als die von mir im Jahresbezichte 1843, S. 199, aufgestellte, nach welcher das Basische in dem zuerst angeführten Körper Ammonium ist, gepaart mit Platinoxydul-Amid. Kackana nicht gelängnet werden, dass Reiset's Meinung, wenn

hei der Aufstellung von theoretischen Anhaur Rücksicht auf leichte Erklärungsgründe
h, grossen Werth hat, denn man braucht
Aequivalent Ammoniak zu der einen Base
mingen, so hat man in der Theorie gleichhi dem Versuche die andere gegeben. Aber
nim müssen auf mehr als auf einen Fall
h, sie müssen für ähnliche Fälle über die
Wissenschaft ausgedehnt werden können
da ebem so gut passen. Darin hesteht das
meichen ihrer Aunehmbarkeit.

an den beiden in Reiset's Abhandlung bethenen Verbindungsreihen haben mehrere die letztere mit dem Platin gemeinschaft-. and was für sie angenommen wird, muss Ar die übrigen Metalle richtig sein, welche init Ammoniak verbundene Metallsalze geben. paler müssen wir also für sie alle eigenthüm-Basen annehmen, welche von Ammonium macht werden, worin 1 Aequivalent Wasat durch 1 Atom Metall ersetzt ist, was aber 🔐 die passt, welche nur 1 Aequivalent Amk enthalten, oder wir müssen die entspre-Verbindungen von Platin als Platinsalze hebten, ähnlich anderen Ammoniak-Metalip. Wenn man das gelbe, in siedendem Waswenig lösliche Platin-Ammoniakchlorur nach m anderen Grund zusammengesetzt betrachweil es gelb und etwas in Wasser auflöslich Las läset man so wohl ausser Acht, dass vicle prechende Ammoniak-Metallsalze löslich sind. anch dass das Platinchlorur in zwei Modifiinen bekannt ist, in einer grünen unlöslichen im einer rothen oder gelbrothen löslichen, Serselins Jahres - Bericht XXV.

und dass jede derselben ihre Verbindung mit Ammoniak haben muss, in welcher die Modification des Platinsatzes die Eigenschaften der Ammoniakverbindung bestimmt.

Reiset hat den Körper Pt NH5 hervorgebracht, welcher seiner Meinung nach der elektropositive Bestandtheil in den Sauerstoffsalzen der letzteren Reihe ist. Aber derselbe hat keine alkalische Eigenschaften, ist unlöslich in Wasser, und er vereinigt sich mit Säuren zu schwerlöslichen gelben Salzen, die, gleichwie Metalisalze im Allgemeinen, Lackmuspapier röthen. Richtet man nun seine Ansmerksamkeit auf den Umstand, dass die Basis in der ersten Reihe für sich dargestellt werden kann, dass sie alkalisch ist wie ein kaustisches Alkali und ihre Salze uentral sind, dass sie dieselben Sättigungsgrade mit Kohlensäure gibt, wie Ammoniumoxyd u. s. w., so dürste es nicht sehr schwer werden, zwischen den beiden Ansichten zu wählen, von denen die eine Ammoniumoxyd, gepaart mit einer Platinverbindung, als das Alkalische darin angibt, und die andere Platinoxydul, verbunden mit 2 Atomen Ammonisk, als Base darin annimmt. - Wendet man die beiden theoretischen Ansiehten gleichzeitig auf die Gross'sche Basis an, welche Platinehlorüramid-Ammoniumoxyd ist, so wird die Wahl noch leichter.

Ueber denselben Gegenstand ist eine andere Abhandlung von Peyrone") mitgetheilt worden, früher als die von Reiset, welche vielleicht den Letzteren veranlasst hat, die Versuche, auf wel-

^{*)} Annal. der Chem. und Pharmac. LI, 1.

e die schon 1840 mitgetheilten Resultate det hatte, rascher als er beabsiehtigt hatte, bilen.

prone hat eine andere Methode, wie Reinewandt, um diese Verbindungen hervorite, und er vermuthet, dass sie so, wie lach erhalten werden, wie wohl sie eben ammengesetzt sind, wie die nach Reiset's h, isomerische Modificationen seien, was beh nicht der Fall zu sein scheint.

kitet schwefligsaures Gas in eine Lösung Minchlorid, bis ein Tropfen von der Flüsfrieht mehr durch einen Tropfen Salmiakgetrüht wird. Man erhält dadurch ein lös-Hatinchlorür, gemengt mit Schwefelsäure ii Salzsäure. Wird dann die Flüssigkeit moniak im Ueberschuss vermischt, so erin einen aus dem gelben und dem grünen Morür-Ammoniak gemengten Niederschlag. dieser Niederschlag warm in Salzsäure Sud die Lösung filtrirt, so blieb das grüne theils unaufgelöst, und aus der Lösung, in kaltem Wasser aufgesangen wurde, sich die gelbe Verbindung nieder, ansangs imig und nachber in krystallinischen Schupvelche durch wiederholte siedende Auflöand Umkrystallisation gereinigt worde. Dieer war damals noch unbekannt. druckte Angahen darüber sind später er-, und er fand zu seiner Verwunderung, ganz dieselbe Zusammensetzung hatte, wie rise, nămlich = Pt ClNH5.

o diesem Körper giebt er an, dass er sich

in Salpetersäure in der Wärme auflöse ohne Rückstand von metallischem Platin, und dass er aus dieser Lösung wieder auschiesse, anfangs in regelmässigen, durchsichtigen und eitronengelben Octaëdern, welche das Gross'sche Chlorür zu sein scheinen, worauf der Rest zu einem Syrup eintrockne. Der darin enthaltene Körper ist noch nicht untersucht worden, aber er gibt krystallinische Doppelsalze mit den Chloriden von Quecksilber und Platin.

Von concentrirter Schweselsäure wird das gelbe Platineblorür - Ammoniak erst in der Wärme zersetzt, mit Entwickelung von Salzsäure und von schwestiger Säure, indem ein chocoladebrauses schweselsaures Platinoxydulsalz entsteht. Es wird von kohlensaurem Alkali ausgelöst, und der Chlorgehalt kann daraus mit einem Silbersalze ausgefällt werden, worauf die Flüssigkeit eine sehr lösliche Verbindung enthält, welche nicht zur Untersuchung kam.

Noch eine andere Bereitungsmethode dieses gelben Körpers ist folgende: Man löst Platinchlorür im Sieden in Salzsäure auf und sättigt mit kohlensaurem Ammoniumoxyd, worauf dann in der granatrothen Lösung das lösliche Doppelsalz von NH+Cl + Pt-Cl enthalten ist, welches mit mehr kohlensaurem Ammoniumoxyd versetzt und gekocht wird, indem man dabei allmälig noch mehr von diesem Salz hinzusetzt, bis die Flüssigkeit eine strohgelbe Farbe angenommen hat. Bei dem Kochen schlägt sich ein tief dunkelgrüner Körper nieder, welcher siedend abfiltrirt wird, worauf sieh aus dem Durchgegangenen die gelbe Verbindung beim Erkalten absetzt. Ist noch

d kohlensaures Ammoniumoxyd übrig geb, so erhält dieses leicht viel davon in der
mg zurüch, weshalb es dann gut ist, den
m Theil von diesem Ueberschuss mit Salzm sättigem. Der gelbe Körper ist mit ein
was dem grünen gemengt, und man reiin davon durch Auflösen in siedendem Wasmin er ungelöst zurückbleibt, während der
sich beim Erkalten aus der Lösung in
en absetzt.

der Mutterlauge, woraus sich das gelbe Alorur-Ammoniak abgeschieden hat, bleibt s Reiset'sche Chlorür zurück, welches shol daraus in Gestalt eines schneeweissen ausgefällt werden kann, gemengt jedoch em geringen fast unbemerkbaren Rückhalt er gelben Verbindung, von der es durch Belte Auflösungen und Krystallisirungen gewird. Es schiesst in farblosen, durchsichvierseitigen Nadeln an, welche sich von n Reiset beschriebenen Verbindung nur h unterscheiden, dass die letzteren einen as Gelbe haben, wenn sie gross sind. Zusetzung und übrige Verhältnisse sind gleich. bee Verschiedenheit in der Farbe stützt ne seine Ansicht, dass sein Salz eine an**ledification** sei. Aber ich muss bemerken, de grossen und recht schönen Krystalle, Reiset mir von dieser Verbindung 1841 ite, fast weiss sind, und dass das Gelbhrin ungleich vertheilt ist, so dass es scheiill, als gehöre es einer geringen Quantität nem fremden Farbstoff an, wahrscheinlich alben Platinchlorür - Ammoniak.

Pyrone fand, dass dieses Salz, wenn man es im Oelbade zwischen + 220° und + 240° erhitzt, Ammoniak entwickelt und gelbes Platinchlorür-Ammoniak entwickelt, welches sich in siedendem Wasser auflöst. Diese Temperaturen stimmen nicht mit Reiset's Angabe überein, nach welcher das Platinchlorür-Ammoniak bei + 190° in Stickstoffplatin verwandelt wird und darüber explodirt. Peyrone fand, dass dies nicht eher als bei + 270° geschicht.

Das so eben erwähnte Salz lässt, wenn man es mit Salzsäure vermischt und damit bis zur Trockne verdunstet, ein Gemenge von Salmiak und von gelbem Platinchlorür-Ammoniak zurück.

Das schwefelsaure Salz wird aus der Chlorverbindung erhalten, wenn man die Auflösung derselben mit starker Schwefelsäure im Ueberschuss vermischt, wodurch sich ein schuppiges, saures und in der sauren Flüssigkeit schwer lösliches Salz niederschlägt. Bei den Versuchen zur Bestimmung der Schwefelsäure darin fielen die Resultate variirend aus, und sie sind deshalb nicht angegeben worden. Die Angabe derselben wäre jedoch lehrreich gewesen, weil es sich daraus gezeigt haben würde, ob sich das saure Salz einem Bisulfat nähert, oder ob es nur, wie dies mit schwefelsaurem Ammoniumoxyd der Fall ist, aus 3 Atomen neutralem Salze und 1 Atom überschüssiger Säure besteht.

Das saure Salz wird durch Wasser zersetzt und aus der Lösung schiesst das neutrale in grossen farblosen, durchsichtigen Quadratoctaëdern an. Das Salz bedarf seine 50 bis 60fache Getomge siedenden Wassers, um aufgelöst zu p. In kaltem Wasser ist es wenig auflöspl in Alhebel unanflödlich. Diese Augaben in beleutend von denen von Reiset ab, byrone das Salz nach Reiset's Methode to, schoos es chenfalls in Quadratoctnödern in aber gelb waren.

Theiser Löuing in warmer verdünater Schweim schieset das sance schuppige Salz andu sie zusammen zu weit verdunstet, so wird Hose schwarz und setzt Platin ab, wenn im hinzubommt.

s sebetersaure Salz wird durch Selpeteraus einer gesättigten Lösung des Chlorurs inta farblosen Nadeln niedergeschlagen, von ndie freien Säuren mit Alkohol abgewaschen n kõnnen. Dieses Salz kann dann aufgelöst nkrystallisirt werden. Beim Erhitzen brennt ie Schiesspulver ab. Es löst sich in seiner beben Gewichtsmenge siedenden Wassers. Salpetersäure und ein wenig Alkohol gibt es Erhitzen einen reizenden Dampf und setzt weissen, ins Gelbe spielenden Körper ab, ch nicht untersucht worden ist. Lässt man stechenden Dampf von einer Lösung des 🕏 in Salpetersäure auflösen , so verwandelt de Salz in einen ultramarinblauen Körper. u dem Chlorür fällen Oxalsäure und Alkat von anderen Säuren die Verbindungen mit a Sänren.

tyrone fand, dass die Auflösung des Reiden Chlorürs, wenn man sie mit Platinir digerirt, dasselbe in grünes Platinchlorürmiak verwandelt. Er hält dies letztere ganz einfach für eine Verbindung zwischen beiden, während dagegen das gelbe das Platinchlorür-Ammoniak wäre. Diese Ansicht könnte einige Bedeutung erhalten, wenn sich auch andere von diesen Salzen, jedoch nicht von Salzbildern, sondern vom Sauerstoffsäuren auf ähnliche Weise damit vereinigen, was er aber nicht versucht hat. Und wäre die Hypothese richtig, so würde kaustisches Kalidas grüne Magnus'sche Salz auflösen, zersetzem und das Doppelchlorür von Platin und Kalium bilden, wobei sich die abgeschiedene Base, so wie auch das Doppelchlorür in dem Wasser auflösen müssten. Dass dies nicht geschieht ist bekannt.

Er hat nach Reiset's Methode die von diesem angegebenen Salze bereitet und dadurch dessen Angaben bestätigt.

Die Wissenschaft wird diesem jungen Chemiker stets verbunden bleiben, wenn er, wie er versprochen hat, die angefangene Untersuchung fortsetzt, und besonders, wenn er sie auch auf Palladium, Iridium, Osmium und Rhodium ausdehnen würde. Wahrscheinlich können diese Metalle ähnliche Verbindungen. bilden, und wenn es auch mit einem oder mehreren davon nicht der Fall sein sollte, so ist doch das bestimmte negative Resultat von Werth.

Mellanüre.

Liebig*) bereitet Mellankalium auf folgende Weise: Er fällt zuerst Kupferrhodanür aus einer Lösung von 3 Theilen schwefelsauren Eisenoxyduls und 2 Theilen schwefelsauren Kupferoxyds, indem er sie mit Rhodankalium vermischt, so

^{*)} Ann. der Ch. u. Pharm. L, 337.

lange sieh noch Rhodanur dadurch niederschlägt, was nach dem Abgiessen der Flüssigkeit mit verdunter Schweselsäure macerirt wird, bis es rein weiss geworden ist. Darauf wird es mit Wasser gewaschen, auf einem Ziegelstein getrocknet und suletzt in einer Platinschale über freiem Feuer chitzt, bis es wasserfrei geworden ist, wobei es ene braunliche Farbe annimmt. Dann werden 3 Theile Rhodankalium in einem mit seinem Dechel versehenen eisernen Tiegel geschmolzen, und 2 Theile von dem so getrockneten Kupferrhodamär in kleinen Portionen nach einander hinzugeschättelt und damit durchgerührt, während die Hitze allmälig verstärkt wird. Bei jedem Zusatz geräth die Masse ins Sieden, in Folge der Entwickelung von Schwefelkohlenstoff, dessen Dämpfe sich entzünden. Wenn dann alles hinzugekommen ist, so wird das Feuer verstärkt, bis der Tiegel im Boden roth glüht, und dann so unterbalten, bis kein Schwefelkohlenstoff mehr davon Dann mischt man auf jede 16 Theile weggeht. von dem angewandten Rhodankalium 14 Theil stark geglüheten und fein geriebenen kohlensauren Kali's hinzu, wodurch die vorher dicke Masse däanflüssiger wird, während sich Kohlensäuregas mit Brausen entwickelt. Sobald die ganze Masse denn ruhig fliesst, wird sie vom Feuer genommen. Nach dem Erkalten löst man sie im Eisentiegel in siedendem Wasser auf und filtrirt die Lösung von dem Ungelösten ab. Die Flüssigkeit wird nun durch Verdunstung concentrirt, worauf sie beim Erkalten richtig krystallisirtes Mellankalium gibt.

Die Erklärung davon ist: das Kupferrhodanur

wird durch die Hitze zerstört und in ein Gemenge von Mellan und Schwefelkupfer verwandelt, unter Entwickelung von Schwefelkupfer verwandelt, unter Entwickelung von Schwefelkupfer als Rhodan ist, so wird dadurch das Rhodan aus seiner Verbindung mit Kalium ausgetrieben, wobei sich das Rhodan zersetzt, Schwefelkupfenstoff entwickelt und sich in Mellan verwandelt, welches sich seinerseits des Kaliums bemächtigt. Der Zusatz von Alkali hat zum Zweck, sich mit allem auf diese Weise gebildeten Mellan zu vereinigen. Man erbält Mellankalium auch ohne dasselbe, aber weniger.

Schmilzt man Kaliumeisencyanur mit Schwefel und vermehrt man dahei die Hitze zuletzt so, dass das dahei entstandene Eisenrhodanür völlig in Schwefeleisen zersetzt wird, so bildet sich, gleichwie von Kupferrhodanür, Mellan, und man erhält neben noch nicht zersetztem Rhodankalium sehr viel Mellankalium, welches abgeschieden werden kann.

Das Mellankalium schiesst beim Erkalten einer in der Wärme concentrirten Lösung in concentrisch gruppirten farblosen Nadeln an, mit denen sich die Flüssigkeit oft ganz anfüllt. Die Nadeln zeigen sich unter dem Mikroscope durchsichtig. Sie enthalten 5 Atome oder 26,6 Procent Krystallwasser, der Versuch gab 25,41 Procent, wevon ein Theil unter Verwitterung in der Luft wegging, ein anderer Theil bei + 100°, und das letzte Atom erst unter Aufblähen zwischen + 120° und + 150°, nachdem das Salz geschmolzen war. Beim stärkeren Erhitzen in einem Destillationsgefüsse gibt es Stickgas und Cyangas,

p. Cymhalium zurächleiht. In der Luft ist es eich beim Schmelzen leicht, und man säderch eyansaures Kali und ein anderes iner viel sehwerer lösliches Salz. Es darf in einem Gefässe von Platin geschmolzen p, weil dienes Metall stark davon angegriffink. Es ist leichtlöslich in Wasser und unin Alkohol. Wird eine siedende Lösung, ist zu schwach ist um zu krystallisiren, mit gleichen Gewichtsmenge siedenden Alkownischt und dann sehr langsam erkalten zu, so erhält man das Salz in sehr schönen miles.

dianatrium wird erhalten, wenn man das mals mit bohlensaurem Natron zersetzt. Es pat in weissen, seideglänzenden Nadeln an, de Wasser enthalten, sich leicht in Wasser naher unlöglich in Alkohol sind.

cllanammonium wird auf ähnliche Weise er, wie das Natriumsalz. Es ist dem Kaliumgaz ähnlich und enthält Krystallwasser, weldans ausgetrieben werden kann. Das wassie Salz gibt bei der trocknen Destillation miak und wird gelb, worauf es dieselben ete wie die Mellanwasserstoffsäure gibt. Es eitt löslich in Wasser und unlöslich in Al-

Lisung von Chlorbarium niedergeschlagen hahlt einer weissen dicken Masse, die sich besidem Wasser auflöst, woraus sie beim Ernin durchsichtigen, kurzen Nadeln anschiesst, de & Atome Wasser enthalten, von denen es 41300 verliert.

Mellanstrontium ist dem verhergehenden ähnlich und wird auch auf dieselbe Weise erhalten, aber es ist um so viel leichter löslich, dass die im Sieden gesättigte Lösung davon beim Erkalten zu einem Brei von Krystallen erstarrt.

Mellancalcium wird auf ähnliche Weise erhalten, aber es ist in siedendem Wasser noch leichter löslich, als das Strontinmsalz. Die Krystalle enthalten 4 Atome Wasser, wovon 3 Atome bei + 120° verloren gehen.

Mellanmagnesium schlägt sich nicht sogleich nieder, wenn man Mellankalium mit einem Talkerdesalz vermischt, aber es schiesst dann allmälig in zusammengewebten Nadeln an.

Diese Erdsalze sind sehr wenig löslich in einem salzhaltigen Wasser, besonders die 3 ersteren. Aus ihrer Lösung in reinem kalten Wasser werden sie durch das Chlorür des Radicals ausgefällt.

Kupfermellanür. Die Bereitung desselben ist im Vorhergehenden angeführt worden. Es ist weiss, so lange es wasserhaltig ist, aber es wird bräunlich, wenn man das Wasser daraus austreibt.

Kupfermellanid wird durch Mellankalium aus einer Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd mit papageigrüner Farbe niedergeschlagen. Es enthält 5 Atome Wasser, wovon 4 bei + 120° weggehen. Dann ist es schwarz. Es ist nur wenig löslich in siedendem Wasser.

Mellansilber fällt weiss und gelatinös nieder, und wird bei + 120° wasserfrei.

Im Uebrigen fällt Mellankalium schwefelsaures Manganoxydul weiss und gelatinös, Eisenoxydulsalze weiss mit einem schwachen Stich ins Grüne, Eisenoxydsalze gelb, Kobaltsalze pfirsichblütroth, Chromeklorid grün, und Tartarus stibiatus weiss. Alle diese Niederschläge sind schwerlöslich in Wasser.

Liebig ") gibt folgende Bereitungsmethode des Salze von Ra-Rhodankaliums als vortheilhaft an : 46 Theile was-Rhodankalium. serfreies Kaliumeisencyanur, 17 Th. wasserfreies kehlensaures Kali und 32 Th. Schwesel werden zusammen geschmolzen, anfangs in gelinder Wärme, so lange sich Kohlensäuregas entwickelt, und nachdem diese Gasentwickelung nachgelassen hat, in schwacher Glühhitze. Die geschmolzene Masse wird ausgegossen, zu Pulver gerieben, aufgelöst and krystallisirt. Sie enthält keine andere fremde Stoffe als ein wenig schwefelsaures Kali. Der Verlauf der Operation ist: Zuerst wird eine Hepar gebildet, welche nachher das Kaliumeisencyanür zersetzt, mit dessen Cyan das Rhodan gebildet wird, welches sich mit dem Kalium vereinigt. Das Eisen verwandelt sich in Schweseleisen. Diese Bereitungsmethode soll nach Liebig von allen die vortheilhafteste sein.

Nach Marchand ") gibt kein Salz eine so starke Temperatur-Erniedrigung wie dieses, wenn man es in Wasser auflöst. 1 Pfund Rhodankalium und 1 Pfund Wasser hatten, nachdem sie bei +18° vermischt worden waren, in einigen Minuten eine Temperatur von —21° angenommen.

Plessig") bereitet trithionsaures Kali auf fol-Trithionsaures gende Weise: Man vermischt Wasser mit 1/8 sei- Kali.

^{*)} Ann. der Ch. und Pharm. L, 349. LI, 228.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXII, 499.

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 185.

nes Volums Alkohol und setzt zu diesem Gemenge eine höchst concentrirte Lösung von dithionsaurem Kali in kleinen Portionen so lange, dass nichts von dem Salze anfängt ausgefällt zu werden. Hat dies stattgefunden, so wird die Flüssigkeit abgegossen und mit einem Strom von schwesligsaurem Gas gesättigt in einer Temperatur von ungefähr + 30°; hat sie diese Temperatur von Anfang an erhalten, so erhält sie sich in Folge der Absorption des Gases. Wenn die Flüssigkeit gelb wird und nach schwefliger Saure riecht, so wird das Einleiten des Gases unterbrochen. Nach 12 bis 24 Stunden ist die Farbe und der Geruch verschwunden, und trithionsaures Kali hat sich in Krystallen in Menge abgesetzt. Wenn man dann die Mutterlauge mit mehr von der Lösung des dithionsauren Kali's vermischt und das Elnleiten des schwesligsauren Gases wiederholt, so erhält man mehr von demselben Salze.

Die Krystalle werden in Wasser von + 50° bis + 60° aufgelöst, die Lösung von abgesetztem Schwefel abfiltrirt, noch warm mit ½ Alkohol von 84 Proc. vermischt und erkalten gelassen, wobei das Salz völlig rein in Krystallen erhalten wird. Es bildet 4seitige, zweiseitig zugespitzte Prismen.

Tethrationsaures Kali.

Aus der Mutterlauge, woraus sie das erste Mal anschossen, scheidet sich, wenn man sie bis zu + 60° erhitzt, eine gewisse Quantität Schwesel ab, und nach dem Absiltriren desselben gibt sie beim Vermischen mit starkem Alkohol ein neues Salz in Krystallen von anderer Form, welche tetrathionsaures Kali sind.

Rose") hat gezeigt; dass das koblensaure Kohlensaures balches aus Cremor tartari erhalten wird,
frei von Natron augenommen werden darf.
In sugestellten Versuche mit aus gebrannluor tartari bereitetem kohlensaurem Kali
larch Sättigung mit Salzsäure und Ausuit Platineblorid auf 89,19 Th. ChlorkaTh. Chlornatrium erhalten.

Fauet und Cloez ") haben gefunden, dassKaliumdoppel-Farseniksaures Kali, wenn man eine völsalzvon Arsenik mit Sauerstoff Migte Lösung davon in kaltem Wasser mitund Schwefel.

mehen Strom von Schweselwasserstoff zerterst gelb wird, dann Arseniksulsid abscheiad daraus ein Salz in sarblosen Krystallen
t nachdem sich dieses in einiger Menge angelat, kann man ein wenig kaustisches Kali
mud mit dem Einleiten des Gasco sortt um noch etwas mehr von dem Salze zu
h. Man erhält jedoch niemals viel davon.
histe von dem Arseniksulsid sehlämmt man
mutterlange ab und den Rest mit kleinen
han Wasser. Das Salz wird dann ausgehad getrocknet. Sie haben sich viele Mühe
hanlyse desselben gegeben und es zusammett gefunden auss

,	Gefunden	Atome	Berechne
knenik	38,02	1	38,26
dwefel	16,10	. 2	16,37
merstoff	12,43	3	12,21
eli	23,69	1	24,01
Watter	9,50	2	9,15

Pagend. Ann. LXI, 394.

Ann. de Ch. et de Phys. XIII, 44. Comptes Rend.

1 1844.

Dieses Salz benitzt solgende Eigenschaften: Es ist farblos, bildet feine Prismen, welche 4 bis 2 Centimeter lang erhalten werden können. ist schwerlöslich in Wasser, und was sich darin auflöst, zersetzt sich bald nachher unter Abscheidung von Schwesel. Dies geschieht auch, wenn man die Lösung im lustleeren Raume verdunstet; wenn die Lösung nicht alkalisch und etwas gesättigt ist, so glückt es Krystalle zu bekommen, wenn auch ein Theil zersetzt wird. Das wohl getrocknete Salz verändert sich nicht in der Luft. Bei + 1700 verliert es sein Wasser, wobei es gelb wird, aber nicht schmilzt. In höherer Temperatur schmilzt es, gibt dann Schwefelarsenik ab, und darauf metallisches Arsenik. Der Rückstand ist dann rothbraun und enthält ein Gemenge von schwefelsaurem Kali und einem Schwefelsalz von Kalium und Arsenik. Beim Kochen entwickelt es eine Spur von Schwefelwasserstoff, indem gelber Schwefel niederfällt, der keine Spur von Arsenik enthält, wenn er auch zuweilen braun wird. Die filtriete Flüssigkeit trübt sich in der Luft und Säuren schlagen darans Schwefelarsenik nieder. Schweselsäure ist nicht darin enthalten. Säuren fällen direct Schwefel aus der Lösung des Salzes. Kocht man es mit Salzsäure, so schlägt sich der Schwesel fast seiner ganzen Quantität nach daraus nieder, und dann enthält die Salzsäure arsenige Säure aufgelöst, welche man daraus auskrystallisirt erhalten kann. Löst man das Salz in kaltem Wasser und vermischt man die Lösung sofort mit einer Lösung von Chlorblei, so ist der Niederschlag weiss, aber er bleibt nicht lange unverändert, sondern er schwärzt sich. Wird er aber, so lange

pi wein ist, dosch eine getruffene Quantist dwefshäure zezsetzt, so ezhält man schwops Reinxyd und die Plüssigkeit enthält eine unfgeläst, welche Lackmus stark röthet, die funlich hald Schwefel abscheidet und zezint.

Analyse des Kalisalzes scheint zuverlässig 'n sein. Die Verf. stellen 3 mögliche ntmetzungen danach auf : die erste 🗕 2 h Ās b+6H, d. b. 2 Atome Biarsenint mit I Atom meniat; die zweite = kās + 24, d. b. 9 Biarsenint and 2 Atome Schweschwasserund die dritte = KAs, d. h. ein Kalisalz per Arseniksäure, worin 2 Atome Sauerturch 2 Atome Schwefel ersetzt worden und diese balten sie für die wahrschein-Nach der dritten geben sie die Erklärneg, men die neue Saure aus 1 Atom arseniger and 2 Atomen Schwesel besteht, sich diehwesel abscheidet, und die Salzsäure mit Verbindung tritt. Aber diese Praedisposifalet nicht statt, wenn die Säure frei in sufgelöst ist und der Schwesel dennoch Bit. Die zweite, wenn auch wenig wahr, liche Hypothese erklärt dieses Phänomen imigen, indem der Wasserstoff des Schweristeffs mit 2 Atomen Sauerstoff von der Mare Wasser bildet, während Schwesel lit und arsenige Säure entsteht. Das Sals wurdig und seine richtige Natur dürfte aicht als richtig erforscht angesehen werden m. Eine mit Schwefelwasserstoff .gepaarte anchus Jahres - Bericht XXV.

Arseniksänre ist gewiss nichts Gewöhnliches, aber unnöglich därste sie nicht erscheinen.

Eisensaures Kali.

Fremy") zieht folgende Bereitungsmethode dieses Kalisalzes als die leichteste und sicherste vor: Man erhitzt einen Tiegel zwischen Kohlen bis zum Glüben, wirst z. B. 5 Grammen reiner Eisenfeile binein, und, wenn diese glühen, 10 Grammen pulverisirten Salpeter, der vor dem Stossen geschmolzen worden war. Das Eisen verpufft damit sehr heftig, und, wenn dies stattgefunden hat, wird der Biegel bedeckt und erkalten gelassen. Der violettrothe Rückstand, welcher sich leicht aus dem Tiegel nehmen lässt, wird in einer trocknen Flasche zum Gebrauch aufbewahrt. halt ausser dem eisensauren Kali Kaliumsuperoxyd und löst sich deshalb mit schwacher Entwickelung von Sauerstoffgas in Wasser auf. Will man das eisensaure Kali rein haben, so löst man es in wenig Wasser, giesst die klare Lösung ab, und setzt so viel von einer höchst concentrirten Lösung von Kalihydrat binzu, dass das eisensaure Kali in der ålkalischen Flüssigkeit unlöslich wird und in Gestalt eines schwarzen Pulvers niederfällt, von dem man die Lauge von einem trocknen Ziegelstein unter einem Exsiccator einsaugen lässt. wird es auf'unglasirtem Porcellan gelinde erhifzt, in ein Glasrohr eingebracht und dieses sogleich zugeschmolzen, um aufbewahrt zu werden.

Thonerde-Kali. Frem y ") bereitet eine krystallisirte Verbindung von Tlionerde mit Rali auf folgende Weise: Die Thonerde wird mit Kalihydrat in einem sil-

^{111 1)} Ann. de Chemt et de Phys. XII, 368.

un Tiegel geschmolzen und dann aufgelöst, Thonerdehydrat durch Kochen mit Kalibyofgelöst, und die Lösung im lustleeren Raume utet. 'Die Verbindung mit Thonerde schiesst 🛮 🖮 glänzenden, barten Krystallen an, welche, 🖦 von der Mutterlauge zu reinigen, noch Maufgelöst und auf dieselbe Weise wieder . llisirt werden können. Sie bestehen aus +3H; der Wassergehalt beträgt 21,6 Pro-P Das Salz schmeckt kaustisch, löst sich leicht Muser, ist unlöslich in Alkohol. Wird die g in Wasser mit noch mehr Wasser vert, to schlägt sich Thonerdehydrat daraus in der Lösung bleibt ein Aluminat, es mehr Kali enthält.

Temy") hat eine krystallisirte Verbindung Zinkoxyd-Kali.

Tinkoxyd mit Kalihydrat erhalten, konnte diether nicht immer hervorbringen. Es wurde
concentrirte Kalilauge mit Zinkoxydhydrat

Tinkoxydhydrat

Tinkoxydkali in langen Nadeln daraus an.

Tinkoxydkali in langen Nadeln daraus an.

Tinkoxydkali in langen Nadeln daraus an.

Tinkoxyd in Kali, wenn man sie mit

Tinkoxyd in Kali, wenn man sie mit

Tinkoxyd abscheidet, welches

ist ein Opfer für die vorhin angeführte it, dass Metalloxyde sich nicht mit Alkalien iten können, wenn sie sich nicht im Zuvon Hydraten befinden. Man versuche gefühetes Zinkoxyd mit Kalilauge zu behan-

⁷ Ann. de Chem. et de Phys. XII, 382.

deln, und man wird sich sogleich von der Unrichtigkeit überzeugen. Die Lauge löst das geglühete Zinkoxyd auf, wiewohl dies etwas langsamer geschieht, als wenn das Oxyd zuerst durch Kali gefällt und dann in einem Ueberschuss davon aufgelöst, wird.

Natriumsalze. felsaures Natron.

Neumann und Wittstein *): hahen sehr auf-Saures schwe-klärende Versuche über saures schwefelsaures Natron angestellt, woraus es sich gezeigt bat, dass sich dieses Salz fast genau so, wie die Bisulfate von Baryterde und Kalkerde verhält.

> Schmilzt man 1 Atomgewicht schwefelsaures Natron und 1 Atomgewicht Schwefelsäure zusammen. löst die Masse dann in siedendem Wasser auf und lässt die Lösung krystallisiren, so ist der erste Anschuss, je nach der Verdünnung der Lösung, entweder neutrales Salz, sauer durch ein wenig Mutterlauge, oder es ist dasselbe zusammenkrystallisirt mit dem sauren, wahrscheinlich aber nicht in einem bestimmten Verhältnisse. Wird die Mutterlauge dann bis zum Krystallisiren eingekocht, so schiesst Bisulfat aus einer Lauge an , welche freie Schwefelsäure enthält. Legt man das Bisulfat auf Löschpapier, welches zuweilen gewechselt wird, so wird das Papier unaufhörlich seucht, ohne dass das Salz zerfliesst. Das eine Atom Schwefelsäure zicht Feuchtigkeit aus der Lust an, löst dabei wahrscheinlich ein wenig Bisulfat auf und saugt sich in das Papier. Nach längerer Zeit bleibt zerfallenes neutrales Salz, zurück, unter welchem das Papier nicht mehr feucht wird.

^{*)} Buchn. Rep. Z. R. XXXIV, 356 und 361.

trret') hat die interessante Bemerkung ge- Doppelsalze t, des die Urssche, weshalb es im Alfge-saurem Natrou. se schwierig ist, Doppelsalze von schwe-

en Natron mit mehreren von den Oxyden, sie so leicht mit schwelelsaurem Kali gedervorzubringen, in dem grossen Gehalt an Awasser liegt, welches schwefelsaures Nain niedrigen Temperaturen aufnimmt, an der des anderen Salzies ; so dass dies für sich Dagegen erhält man diese Doppelsehr leicht. weum beide Salze in einem ge-Proprieta van Siedendem Wasser aufwerden, und wenn man die Lösung nicht + 360,5 abkühlen lässt, d. h. nicht unter Imperatur, warin das schwefelsaure Natron tystellwasser verliert, oder wenn man eine miere Auflösung hei dieser Temperatar verle and krystallisiren lässt. Auf diese Weise Doppelanize hervorgebracht von 1 Atom elsaurem Natron mit 1 Atom der schwesel-Selze von Talkerde, Zinkaxyd, Eisenaxy-Empleroxyd und Manganoxydul, von denen; ersten 4. Atome und die beiden letzten Aleme Erystallwasser enthalten. Löst man, warmen Wasser auf und lässt man die his auf die gewöhnliche Temperatur der alten, so krystallisiven sie getrennt aus, vereinigen sich wieder unter den vorhin rien Umständen. prayres Natrom hildet sich pach Fremy (*), Eisensaures

propers Natrop bildet sich usch Fremy (*).

Eisensaures Natron.

Phil Mag. XXIV. 502.

Natron, so dass dadurch die Bereitung desselben nicht glücken will. Dagegen wird es mit Leichtigkeit orbalten, wenn man Eisenoxydbydrat in einer concentristen Lauge von kaustischem Natron aufschlämmt und Chler hineinleitet. Aber dieses Salz kann nicht durch einen Ucherschuss an Natron ausgefällt worden, wie dies mit dem Kalisalze geschieht.

Ammoniaksalze. Wasserfreies Ammoniak.

. H. Rose ') hat gezeigt, dass das gelbrothe schwefligsaure Ammoniak, welches durch weckschwesligspures selseitige Condensation von wasserfreiem Ammeniakgas und schwestigsaurem Gas erhalten wird, die immer zu gleichen Volumen stattfindet, und welches Salz aus NH5 S2 besteht, beim Auflösen in Wasser nicht schwesligsaures Ammoniumoxyd bildet, sondern, dass von 2 Atomen aufgelöstem Salze 1 Atom schweselsaures Ammoniumoxyd und 1 Atom trithionsaures Ammoniumoxyd gebildet wird, indem von 4 Atomen S I Atom S und 1 Atom S5O5 entsteht. Die Reactionen, welche er bei der Prüfung der Auflösung dieses Salves erhielt, legen dieses sehr befriedigend dar.

Salze von Erden. Eisensaurer Baryt.

Eisensaurer Baryt, welcher durch Faffung cines aufgelösten Barytsalzes mit eisensaurem Kali erhalten wird, ist nach 'Fremy") desjenige, welches sich von allen eisensauren Salzen um besten erhält. Es kann auf dem Filtrum gewaschen werden, ohne dass es durch das Papier reducirt wird. Man kann es mit Wasser kochen. ohne dass es wenigstens sogleich dadurch zersetzt wird. Durch stärkere Säuren wird es zwar unter

[&]quot;) Poggend. Ann. LXI, 397.

ichelung von Sauerstoffgas zersetzt, aber dabisot es sich mit rother Farbe in Basigsäure a, entweder so, dass die Säure dabei nur langsmittel wirkt, oder dass die Eisensäure ind und sieb durch die Einwirkung der Esmerhält. Wird aber diese Lösung erwärmt, brickelt sieh Sauerstoffgas, indem essigsaures myd entsteht.

lekenroder") hat gezeigt, dass schwe-Schweselsaure ie Kalkerde mit schweselsaurem Kali ein in schwer lösliches Doppelsalz gibt, gleichit schweselsaurem Natron. Kocht man eine von zweisach-schweselsaurem Kali mit , so entwickelt sich Koblensäure, indem is Doppelsalz niederschlägt, so dass die hait wenig schwefelsaures Kali aufgelöst Die allgemein angewandte Härtungsmeter Gypsbästen durch Eintränken in eine von Alaun, oder durch Binlegen des laten Gypses in Alaunwasser, und nachber Meltes gelindes Brennen, bevor er in die gegossen wird, wo er dann so erstarrt tinet, dass er die Härte des Marmors hat, telenbar auf der Bildung eines ähnlichen akes, mit dem sich aber die Wissenschaft icht beschäftigt hat, so dass es also seinen en Eigenschaften nach noch unbekannt ist. Essen letzten Jahren ist es ganz gewöhn-Phosphorsaure resen, dass diejenigen, welche sich mit chungen über die Knochen oder den orsauren Kalk im Allgemeinen beschäf-

, erklärten, dass das von mir beschriebene

Archiv der Pharmac. XL, 7.

Würfeln oder in Formen des regulären Systems, so dass also dieses Salz dimorph ist, weil es dieselbe Zusammensetzung hat wie das erste.

Chromsaure und kohlen-

Anthon') hat ein Doppelsalz beschrieben, und konien-saure Kalkerde. welches aus 1 Atom kohlensaurer Kalkerde und 2 Atomen chromsaurer Kalkerde zusammengesetzt ist, und welches gebildet wurde, als er chromsauren Kalk in Salpetersäure auflöste, und die Lösung in der Wärme mit hohlensaurem Natron Es bildet ein schwefelgelbes Pulver. Die Flüssigkeit wurde farblos und enthielt keine Chromsaure mehr. Das Salz wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden aus ČaC+ČaCr. Hier mass ein Irrthum begangen worden sein. Unmöglich hat kohlensaure Kalkerde gebildet werden können, ohne dass der Kalk dazu von der Chromsäure gesebieden wurde, die dann in der Flüssigkeit enthalten sein müsste, worin sie jedoch nicht gefunden wurde, ungeachtet das gefällte Kalksalz ebenfalls nicht das verlorene Drittheil von der Säure enthielt.

Phosphorsaure Talkerde.

Schaffner ') hat die phosphorsaure Talkerde untersucht. Werden sehr verdünnte Lösungen von phosphorsaurem Natron und schwefelsaurer Talkerde vermischt und dann 24 Stunden lang stehen gelassen, so schiesst die phosphorsaure Talkerde in seideglänzenden Nadeln an, welche geschmacklos und in Wasser unauflöslich sind. Sie bestehen, wie schon Graham gezeigt hat, aus Mg2P+15H, worin der Wassergehalt 54,75 Procent beträgt. Bei + 100° gehen 8 Atome

^{*)} Buchn. Rep. Z. R. XXXIV, 246.

[&]quot;) Ann. d. Chem. u. Pharm. L. 145.

helb durchsichtig, und schwierig hald nachmauwaschen. Nach dem Trocknen und Glülildet er harte zusammenkängende Klumpen higem Bruch. Der letztere dagegen ist uneichtiger, schleimig wie gefälltes Fluorealmed nach dem Trocknen und Glüben bildet in weisse Masse, mit erdigem Bruch. Sie alm auch leicht im Ansehen zu unterscheiden. Waskenrouler') hat gezeigt, dass phosmirer Kalk durch Glüben mit kohlensaurem priell zersetzt wird, und er hat alle Diem, welche sich mit der Analyse von Pflanthen beschäftigen, auf den Umstand aufwerkgemacht, dass der Alkaligehalt darin einen l von dem phosphorsauzem Kalk in. der Asche iken muss.

herwähnte im letzten Jahresherichte, S. 201, Arseniksaure Kalkerde und Baumann entdecktes Doppolasiz won arseniksaures sinnoxyd und Kalkerde mit Arseniksänrel Ammoniumm in kleinen Krystallen auschiesst, die dem: Michen System angehören, und welches erwird, wenn man eine Lösung von dem and imuren Kalksalze in Salpetersäurg mit Ameid siederschlägt. Er hat nun ferner gefun-D. das wenn bei der Bildung dieses Salzes demoniak nicht in grösserer Menge hinzuwird, als dass nur ein kleiner Theil von ma ausgefällt ist, die Flüssigkeit dann abind sich selbst überlässt, das Salz darane. auf der Innenseite der Flasche auschiesst; sicht in rhombischen Krystallen, sondern im

I hanal der Chem. und Pharmac. LI, 168. 7 Arch. der Pharm. XXXIX, 19.

carbonat mit Magnesia alba, so setzt die davou wieder abfiltrirte Lösung das Salz alimālig in Kry-Setzt man das Schütteln lange Zeit stallen ab. fort, und ist das Ammoniumoxydsalz im Ueberschuss vorhanden, so verwandelt sich die ganze Magnesia in körnige Krystaffe von diesem Salz. Aber am besten wird es erhalten, wenn man eine gesättigte Lösung von Magnesia alba in Kohlensure und Wasser bereitet und diese mit kohlensaurem Ammoniak im Ueberschuss versetzt, (weniger umständlich wird es erhalten, wenn man eine verdünnte Lösung von einem Talkerdesalze in eine Lösung von kohlensaurem Ammoniamoxyd tropft, und umschüttelt, so lange kein Niederschlag entsteht), worauf sich nach einigen Augenblicken das Doppelsalz in kleinen glünzenden, regelmässigen, vierseitigen, und rechtwinkligen Priemen deraus absetzt. Sie lassen sich leicht abscheiden und trocknen, worauf sie in einem trocknen Gefisse unfbewahrt werden können. Diese Krystalle bestehen aus NH+C + Mg C + 4H. Haltes Wasser zersetzt sie, indem sich darin das Ammonidas oxydealz auflöst, ohne dass die Form der Krystalle zerstört wird, und neutrale kohlensaure Talkerde zurückbleibt:

Chromsaure

College La

-1 Authon ")"hat cin' Doppelsalz von chromsau-Talkerde und rem Kali und chromsaurer Talkerde beschrieben. Chromsaures Ris wurde durch Sittligen des sweifsch-chromsauren Kalifs mit Magnevia aba erhalten; wo dann aus der verdunsteten Lesung das Doppelente in schönen gelien Krystallen anschoss welche sas RCr 4MgCr 4 2H bestehen. in han de ande.

^{*)} Buchn. Rep. Z. R. XXXIV, 248.

disen Wasser darans weg, darant zwischen Fund + 190° wiederum 6 Atome, und das erst im Glüben. Wurde das neutrale Sals, Male nach einander mit Wasser gekooht, es nach einem, eine Weile fortgesetzten demit nicht mehr die Rigenschaft hekam, mpapiez zu zöthen, so blieb nur das ba-Suk zurück, welches nach dem Trocknen 1990 aus Mg 5 P + 7 H bestand. 5 Atome num Wasser gehen daraus bei + 480° weg t beiden ültrigen beim Glüben. Dieses ist ein schweres weissen Pulver, welches Sauren läst, aber wenig in Besigsaure. a bis sum Glüben erhitzt, so verglimmt i dem Uebergange in pyrophosphorsaures trelches ein neuer Beweis ist, dass die Pyphemiero besische Salza gibt, und dass sie s Sättigungseppacität hat, wie die gereöhn-

h mit dem Selse gehochte Wesser anthält ich phosphorsaure Talkerde, welche nach Massen in Gestalt eines Agraps, zurückbleibt, der nicht krystalli-Mich dieser mit Alkohol vermischt, so zertsich, so dass neutrale phosphorsaure Talkiplerfällt, welche nur 1 Atom Wasser enthält? F. J. H.

here') hat das längst hekamete Doppelsalz Kohlensure Milensurem Ammoniumoxyd and Talkerde Ammoniumoxyd-Talkerde. Met, welches noch nicht analysist worden: h. Es wird auf: mehrfache Weise enhaltenliel man eine Lösung von Ammoniumoxyd-

Ann. de Ch. et de Phys. X, 474.

Schwestigsaure Zirkonerde schligt sich aus einer Auslösung von schwestelsaurer Zirkonerde durch: schwestigsaures Ammoniumexyd nieder, aber sie löst sich zu einem Doppelsalze wieder auf, wenn mehr von dem Fällungsmittel binsukommt. War die Zirkonerde eisenbaltig, so wird das Eisenoxyd auch ausgelöst. Keins von ihnen wird darch kaustisches Alkali gefällt, aber das Eisenoxyd kann aus der alkalischen Lösung durch Schweselwasserstoff ausgefällt werden.

Basische salpetersaure Zirkonerde bildet sich, wenn man das neutrale Salz einige Zeit einer Temperatur von + 100° aussetzt, indem Salpetersäure und Wasser daraus weggehen, und das Salz sich in eine blasige Masse verwandelt, welche aus ZrÑ + Zr besteht, und welche sich sowohl in Alkohol als auch in Wasser leicht auflöst.

Wird die Lösung dieses Salzes mehrere Mile nach: einander bis zur Trockne verdunstet, bis bei dem Eintrocknen keine Salpetersäure mehr weggeht, so bleibt eine gelatinöse Masse zurück, weldhe beim: völfigen Eintrocknen Risse bekommt und durchsichtig wie Gummi wird. Sie scheint aus ZrÄ + 2Zr zu bestehen.

Phosphorsaure Zirkonerde, gebildet durch doppelte Zersetzung oder Vermischung der Lösung von einem Zirkonerdesalz mit Phosphorsäure, schlägt sich als eine gelatinöse Masse nieder, welche nach dem Waschen und Trocknen durchscheinende Klumpen bildet. Sie ist = Zr² P⁵. In der Flüssigkeit, woraus sie sich abgeschieden hat, ist jedoch keine so unbedeutende Quantität in der freien

larmann') hat weretbiedene Salze von der Salze von der name analysist. . Wiewohl in Folge der Sa hgeführten Entdeckung von Svan berg, bet die Zirkenerde: in :den nordischen and sint:Zirkonen, die unterstichte Erde ein Got von swei Erden gewesen aein muss, so th hier doch die Versuche anführen. Mrzirkanism wurde darch Glüben der mit spriver-gemengten Ziekonerde in einem Strom Mergas dargestellt, wobei sich das Chlovtiam sublimirte. Es ist eine weisse Salzs, die in der Luft raucht. Auf der Zunge sie ein Gefühl wie ein glühendes Metall tischt mit Wasser wie glühendes Eisen. sich vollständig darin auf, aber wird die verdunstet, so schiesst aus der sauren dange ein basisches Salz in weissen, sterngruppirten feinen Prismen an, welche aus 十基电子 + 24单 bestehen. Der ganze Wasak beträgt 49,5 Procent. Das Salz ist leicht in Wasser and in Alkohol. Wird dieses minde erhitzt, so werden die Krystelle - shae ihro. Form zu verlieren , und dabei Masser und Salzeäure weg. Der Rückstand m ZrCl⁵ + 2Zr.

schwefelsaure Zirkonerde, welche sich chigt, wenn man eine starke Lösung von khaurer Zirkonerde mit einer gesättigten Hen Lösung von schwefelsaurem Kali verk, fand Hermann aus ZrS + 5Zr zusammetzt.

y de and his arean his.

von der Lüsung mit kohlenbaurem Alkali ausfällen und dann das Eisenoxyd mit diesem ausgefällten Carbonet durch Digestion damit niederschlagem).

Eisen. Eisenchlorid.

Um den langen Zeitanswand, welcher zur Bereitung des Eisenehlorids nach Mohr's Methode (Jaknesb. 1841, S. 153) erforderlich ist, zu vermeiden, schlägt. G. o b.l c.y.*). vor, das Blutsteinpulver in Salzsäure aufzulösen bis zur Sättigung und die Lösung im Wasserbade zu verdunsten, (wohei aber nicht die Dämpse des Wasserbades mit der Lösung in Berührung kommen dürfen, indem diese dadurch sogleich Salzsähre gibt), und das Verdunsten fortzusetzen, bis sie nicht mehr nach Salzsäure riecht und bis eine herausgenommene Probe erstarrt. Die syrupförmige Flüssigkeit wird dann in ein, vorher mit geölter Leinwand gelinde ausgeriebenes Porcellangefüss gegossen und bedeckt bei Seite gestellt. Nach 24 Stunden ist sie erstarrt, worauf man die Masse herausnimmt, in Stücke zerschlägt und diese in einer trocknen und verschlossenen Flasche ausbewahrt, worin sie keine Veränderung erleiden. Dieser Körper ist nun = FeCl3 + 5\ oder diesem nahe kommend, indem der Wastergehalt davon abhängt, ob die Verdunstung zu recuter Zeit unterbrochen wurde. Sobald das Liquidem nur noch 5 Atome Wasser enthält, geht dieses Wasser langeamer weg, so dass man die Verhindung gewöhnlich ungeführ mit diesem Wassergebalt belipmen kann.

. ... Witts tein.) but das Eisenchlorid untersuckt;

^{*)} Journ. de Pharm. et de Cb. V, 301.

[&]quot;) Buchn. Repert. Z. R. XXXIV, 39.

sufgelöst geblieben, welche durch deren mg ausgefällt werden kann.

blensaure Zirkonerde wird erbalton, wonn is Zirkonerdesalz mit koblensaurem Alkali ght, so lange noch ein Niederschlag entwobei viel Kohlensäure weggeht. schlag ist weiss und flockig. Er wird mit Wasser gewaschen und über Schwefelsäure net. Er warde aus Žr² C + 6H zusammengefunden. Er verträgt keine Wärme, vercine Rohlensäure beim Kochen und einen Theil derselben auch beim Trocknen in ime. Beim Glühen geht alle Kohlensäure weg.

p') gibt folgendes wenig kostbares Ver- Metallsalse. an, um Manganoxydulsalze frei von Eisen Manganoxydulsalze von alten. Man löst Mangansuperoxyd in Salz-Eisen zu beder in Schwefelsäure auf und kocht, bis in Chlor oder Sauerstoffgas mehr entwickelt. Milt man das zugleich aufgelöste Eisenoxyd bohlensaures Alkali aus, welches in kleimionen nach einander zugesetzt wird, bis durch kein Eisenoxyd mehr abscheidet, eine von der Lösung genommene Probe liemeisencyanür keinen Stich ins Blaue ibt. Das Salz ist nun für technische Zwecke had rein. Für chemische Zwecke wird des, wenn man das Manganoxydul nach-🖶 koblensaures Alkali daraus niederschlägt 🖿 Niederschlag nach dem Auswaschen in tellöst, - (Um einen Alkaligehalt in dem 🕶 vermeiden, kann man auch eine Portion

nd and Ed. Phil. Mag. XXV, 519.

dasselbe in sehr kurzer Zeit durch organische Stoffe in einem verselikossenen Gefässe in der Die Versuche wurden mit fri-Kälte geschicht. schem Gras, Heu, Holz und Sägespänen ausgeführt, so wie auch selbst mit Terf und Holzkohle, deren reducirende Wirkung am raschsten stattsand. Zucker, Stärke, Gummi, Alkohol und Terpenthinöl brachten diese Wirkung erst im Sieden hervor, und selbst auch dann nur unvollständig.

Kohlensaures

Wittstein*) hat das kohlensaure Eisenoxy-Eisenoxydul. dul untersucht, so wie es durch siedende Fällung aus schwefelsaurem Eisenoxydul mit kohlensaurem Natron erhalten wird. Es schlägt sich dabei schwer und körnig, wie kohlensaure Kalkerde, nieder, aber es wird grangrün in Folge einer unvermeidlichen Oxydation während der Behand-Dieses Product erkannte er bei der Untersuchung als ein Gemenge von kohlensaurem Bisenoxydul mit Eisenoxydhydrat = Fe2 H5, und in dem kohlensauren Salze fand er 1 Atom Krystallwasser. Dies ist wenig wahrscheinlich. Kohlensaures Eisenoxydul abmt genau den koblensauren Kalk nach, es fällt zuerst voluminös nieder und körnt sich dann und wird schwer, wie dieser, wobei es nicht wahrscheinlich ist, dass es Wasser bindet. Ausserdem weist die grünliche Farbe aus, dass es in dem Niederschlage nicht mit Eisenoxydbydrat gemengt war, sondern mit Eisenoxyd - Oxydul.

Wird dieser Niederschlag in seuchter Lust liegen gelassen, so oxydirt er sich sehr bald, in-

^{&#}x27;) Buchn. Repert. XXXV, 65.

lebes aus einer Lösung von Eiseneblorür anmt, nachdem sie mit Königswasser bebanand dann verdunstet worden ist, zuletzt im ' meter. Die syrupdicke Masse erstarrt dabei her Masse von kleinen rhombischen Tafeln, t 6 Atome oder 25 Proc. Krystallwasser

ferdunstet man anstatt dessen im Wasserbade m Trockne, so erbält man eine zerfliessliche mse, aus der sich durch Zusatz von Wasin besischeres und unlösliches Selz abschei-Der eingetrocknete Rückstand wurde aus 学十二字 十 并 zusammengesetzt gefonden. Weder Zersetzung durch Wasser ist Wittstein Missig, ob er nicht als ein blosses Gemenge ktrechten sei. Aber es ist nichts gewöhnliy als dass gewisse basische Salze durch Wasser ntrales oder weniger basisches Salz, welches plist wird, und in ein basischeres Salz, weltangelöst bleibt, zersetzt werden.

er gelbe Niederschlag, welcher sich bei der intien des neutralen Chlorurs in der Lust i, wurde ebenfalls von Wittstein analyand aus Fe Cl5 + 2Fe + 3H zusammengesetzt

ther die Reduction der Eisenoxydsalze zu Reduction der bleelzen sind mehrere Versuche angestellt Eisenoxydsalze m. Napier') hat gezeigt, was auch schon dulsalsen. e bekannt war, dass diese Reduction durch meisten Metalle geschieht, Gold und Platin Stenhouse ") hat gezeigt, dass toommen.

[&]quot;) Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXIV, 365.

[&]quot;) Das. XXV, 199.

Benzius Jahres - Bericht XXV.

Bectz aus 2CoC+2Co+5H zusammengesetzt fand. Es wird allmälig durch Wasser zersetzt und in das vorhergehende Salz verwandelt.

Fällt man ein Kobaltsalz siedend mit kohlensaurem Alkali, welches im grossen Ueberschuss hinzugesetzt wird, so erhält man einen schönen, indigblauen Niederschlag, der durch fortgesetztes Kochen grün wird und dann sowohl Alkali als auch Scsquioxyd enthält.

Die blaue Verbindung wurde mach dem Waschen und Trocknen in Wasserstoffgas aus Co CH + 3CoH zusammengesetzt gefunden. Sie enthält also 1 Atom neutrales Salz weniger als das gewöhnliche.

Schubert') liess eine Lösung von Kobaltoxyd in Kohlensäure und Wasser unter einem Exsiccator stehen und erhielt dadurch ein kohlensaures Kobaltoxyd in warzenförmig vereinigten rothen Nadeln angeschossen. Aber er analysirte es nicht. Liess er dagegen die Kohlensäure in der Luft aus der Lösung weggehen, so fiel ein rothes Pulver nieder.

Ich habe schon bei der vermeintlichen Koheltsäure im Vorhergehenden zwei Doppelsalze von schwefelsaurem und salpetersaurem Kobaltsesquioxyd und Ammoniumoxyd angeführt, worauf ich hier hinweise.

Zinksalze.

Schaffner") hat das phosphorsaure Zink-Phosphorsaures
Zinkovyd. oxyd untersucht. Es besteht aus Zu²P + 4H, was 1 Atom Wasser mehr ist, als Graham gefunden bat. Es wird nicht, wie das Talkerdesalz, im Sieden zersetzt.

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 251.

[&]quot;) Ann. d. Chem. und Pharm. L, 148.

avre ') hat ein Salz untersucht, welches Kohlensaures ig aus einer Lösung von frisch gefälltem saurem Zinkoxyd in einer concentrirten Lövon kohlensaurem Ammoniak anschiesst, und numengesetzt gefunden aus 2 Atomen neukohlensauren Zinkoxyd mit 1 Atom Amk = 2Żn C + NH⁵. In siedendem Wasser tt es Ammoniak und Kohlensäure und setzt han als schweres Pulver ab.

s der Flüssigkeit, welche diese Krystalle tst hat, schlägt sich durch Kochen dieselbe förmige Verbindung nieder.

Fickel ") hat ein Salz analysirt, welches Bleisalze. wird, wenn man eine siedend gemengte Jodblei mit g von Jodkalium und Salmiak mit essigsau-Heioxyd vermischt, mit der Vorsicht, dass leibender Niederschlag entsteht. Beim Brschiesst dann daraus ein Salz in seideglänheligelben Nadeln an, welches aus 2 Atoelblei und 1 Atom Chlorammonium besteht BI + NH+Cl. Es wird auch erhalten. man Jodblei in einer siedenden Lösung von auflöst und die Lösung dann langsam erliest. Es wird durch Wasser zersetzt, inich darin Salmiak auslöst mit Zurücklassung elverförmigem Jodblei.

Salmiak.

wrence Smith ***) hat die Einwirkung Schweselsaures fedener Ammoniumoxydsalze auf schwefel-Bleioxyd. Bleioxyd untersucht und gefunden, dass e dasselbe zersetzen. Salmiak und salpe-

Ann. de Ch. et de Phys. X, 478. Poggend. Ann. LXII, 252.

bilimans Americ. Journ. XLVIII. 95.

tersaures Ammoniumoxyd bringen, wenn man sie damit kocht, schwefelsaures Ammoniumoxyd und Chlorblei oder salpetersaures Bleioxyd hervor. Kohlensaures und oxalsaures Ammoniumoxyd bewirken ähnliche Veränderungen.

Essignaures Ammoniumoxyd löst es im Sieden auf und wird es damit bis zur Trockne verdunstet, so schiesst schwefelsaures Ammoniumoxyd in einer nicht krystallisirenden Masse von essignaurem Bleioxyd und essignaurem Ammoniumoxyd an.

Weinsaures Ammoniumoxyd löst es, wie bereits bekannt war, schon in der Kälte auf, und wird das Ungelöste einige Zeit darin liegen gelassen, so verwandelt es sich in weinsaures Bleioxyd. Kocht man sie zusammen, so trübt sich die Lösung allmälig von kleinen Krystallen, welche weinsaures Bleioxyd sind, was sich absetzt.

Citronensaures Ammoniumoxyd löst es kalt in noch grösserer Menge auf, und kocht man es damit, so löst sich noch mehr darin auf. Beim Erkalten schlägt sich dann ein pulverförmiges Doppelsalz von citronensaurem Bleioxyd und citronensaurem Ammoniumoxyd nieder, welches nach dem Auswaschen keine Schwefelsäure enthält. Es versteht sich, dass die Lösung der Ammoniuksalze hierbei concentrirt sein muss. Die Zersetzung ist immer durch die Löslichkeit des Bleisalzes darin bedingt. Mit verdünnten Flüssigkeiten erhält es sich in Folge seiner Unlöslichkeit darin.

Kersten') hat gezeigt, dass schweselsaures

^{&#}x27;) Journ. für pract. Chem. XXXI, 491.

Bleieryd, wenn man es in Wasser liegen lässt, weris zugleich organische Stoffe vorhanden sind, mit der Zeit zu Schweselmetall reducirt wird, gleichwie bekanntlich dies mit den schwefelsauren Allalien, dem Gyps und anderen schweselsauren Salzen der Fall ist.

Wittstein ') hat eine Reihe von Versuchen Essigsaures über die ungleich gesättigten Verbindungen des Bleioxyds mit Essigsäure angestellt und aus diesen Untersuchungen folgende Schlüsse gezogen:

Bleioxyd.

Die Essigsäure kann sich nicht mit mehr als mit 3 Atomen Bleioxyd auf 1 Atom Säure verbinden. Eine Verbindung, welche 6 Atome ent-Was man für eine solche halt, existirt nicht. Verbindung gehalten hat, ist ein Gemenge von Ph3 Ac mit Bleioxyd gewesen. (Darin hat sich jedoch Wittstein geirrt, denn diese Verbindung schiesst in langen Nadeln an. Wahrscheinlich hat er zu concentrirte Lösungen gehabt, worin es sich nicht bildet, weil es darin unlöslich ist).

Um Pb3Ac zu bekommen, muss man einen Ueberschuss an Bleioxyd anwenden, der grösser ist, als eigentlich erfordert wird.

Ueber die Wismuthsalze sind Untersuchungen Wismuthsalze. von Arppe") und von Heintz "") ausgeführt worden. Arppe hat sich hauptsächlich mit den Verbindungen des Wismuths mit Chlor und mit Jod beschäftigt.

^{&#}x27;) Buchn. Rep. Z. R. XXXIV, 181.

[&]quot;) De Jodeto Bismutico, Spec. Acad. die 5 Jun. 1844. De Chloreto Bismutico, Spec. Acad. d. 9. Oct. 1844. angiorssiae.

[&]quot;") Poggend. Ann. LXIII, 55 und 567.

Chlorwismuth, angeschossen aus einer in der Wärme gesättigten Lösung in Salzsäure, enthält 2 Atome oder 5,34 Procent Krystallwasser.

Das basische Chlorwismuth, welches Wasser aus dem neutralen Salz niederschlägt, wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden aus Bi Cl3 + 2Bi + 3H. Bei + 1250 wird es wasserfrei. Jacquelain gibt an, dass ein eben so zusammengesetztes, wasserfreies basisches Salz erhalten werde, wenn man krystallisirtes Chlorwismuth so lange erhitzt, als noch Salzsäure davon weggeht, während ein Strom von Wassergas darüber geleitet wird, weisse glänzende Schuppen bildend, die sich nicht im Feuer verändern. Dagegen wird das zweibasische Salz, welches auf nassem Wege erhalten wird, durch trockne Destillation zersetzt, indem Chlorwismuth überdestillirt und ein Rückstand bleibt, der in der Ritze gelb und nach dem Erkalten weiss ist. Nach der Analyse ist er ein sechsbasisches Salz = Bi Cl5 + 6Bi.

Doppelsalze von Chlorwismuth. Diese haben keine Neigung zu zerfliessen, aber sie werden durch Wasser zersetzt, indem zweibasisches Chlorwismuth ungelöst zurückbleibt.

Die Kaliumsalze. 1. Löst man 2 Atomgewichte Wismuthoxyd in Salzsäure auf und setzt dann 1 Atomgewicht Chlorkalium hinzu, so erhält man durch Verdunstung lange rhombische Prismen, zuweilen mit zwei an den Seiten abgestumpften Kanten, so dass sie sechsseitig sind. Sie bestehen aus 2K Cl + Bi Cl³.

2. Werden 3 Atomgewichte Wismuthoxyd in

mine aufgelöst und 2 Atomgewichte Chlorm kinsugesetzt, so erhält man beim Verduntein anderes Salz, welches ebenfalls in rhomim Prismen anschiesst, die aber regelmässiind, und aus 3K Cl + Bi Cl⁵ bestehen.

Die Natriumsalze. Löst man 2 Atomgewichte muhozyd in Salzsäure auf und setzt dann 1 prewicht Chlornatrium binzu, so schiesst nach Verdansten ein Doppelsalz in sechsseitigen ge-Den Prismen an, der Form des Salpeters ähni Sie bestehen aus 2Na €l + Bi €l⁵ + 2H. der Mutterlauge werden, wenn man das matrium in größerer Menge angewandt hat, Mesen Krystalle erhalten, welche den vordenden ähnlich sind, aber welche das Chlorin Verbältnissen enthalten, dass sie viel-Peizer Zusammenkrystallisirung als einer cheka Verbindung gleichen. Arppe fand z.B., Aequivalent BiCl5, 48 Atom Chlornatrium. Se Ammoniumsalze sind ganz dieselben, wie ma Kalium erhalten werden. Sie bilden sich seelbe Weise und haben dieselbe Krystallwie diese.

ait Wismuth. Das Jod vereinigt sich schwieait Wismuth, es dunstet beim Erhitzen grössait weg und lässt das Wismuth zurück. Am
wird es erhalten, wenn man 1 Theil salmures Wismuthoxyd in 8 Theilen Wasser
i, welches mit so viel Salpetersäure verit worden ist, dass es nicht dadurch zersetzt
i, and eine Lösung von Jodkalium in 8 TheiWasser hineintropft. Der Niederschlag, welvieletbraun ist, wird rasch mit kaltem Was-

ser gewaschen, ausgepresst und getrocknet. Er ist dann fast schwarz und nimmt unter dem Pistill einen metallischen Strich an.

Noch feucht wird er leicht durch Wasser zersetzt, besonders durch warmes, zu einem röthlichen basischen Salze. Nach dem Trocknen ist dazu Kochen erforderlich und es findet dann doch nur schwierig statt. Er ist sowohl in Salpetersäure als auch in Jodwasserstoffsäure auflöslich und wird daraus sowohl durch Wasser als anch durch Alkohol basisch niedergeschlagen. Die mit Alkohol ausgefällte Lösung ist gelb und wird heim Verdunsten kastanienbraun. Wenn die Lösung anfängt sauer zu riechen, so setzt sie kleine schwarze Krystalle von Jodwismuth ab, welche das Waschen mit Wasser vertragen ohne davon angegriffen zu werden. Nach weiteren Verdunsten gibt sie ein saures Jodwismuth, welches am besten auf die Weise erhalten wird, dass man Jodwismuth in Jodwasserstoffsäure auflöst und die branne Lösung in einer Evaporationsglocke verdunsten lässt, wobei dann dunkelbraune, rhombische Octaëder oder geschobene Prismen anschiessen. sind saures Jodwismuth und bestehen aus Bi J5 +HJ+8H, worin der Wassergehalt 10,01 Procent beträgt. Diese Krystalle rauchen selbst in trockner Luft sehr stark und geben Jodwasserstoffsäure und Joddämpfe ab. Dagegen ist das saure Salz nicht zersliesslich. Durch Wasser wird es, wie das neutrale Salz, in basisches Salz zersetzt. Die saure Flüssigkeit enthält keine Spur von aufgelöstem Wismuth.

Zweibasisches Jodwismuth, Bil3 + 2Bi, wird

ten, wenn man das neutrale Salz mit sieten Wasser zersetzt. Es hat eine rothe Farbe.
blöslich in Wasser, Jodkalium, Chlorkalium
in den entsprechenden Natriumverhindungen.
Kalihydrat wird es schwierig zersetzt, selbst
inden kaum vollständig. Besser und volliger geschieht dies in kohlensaurem Ammoj wenn die Wirkung durch Wärme unterit wird. Beim Erbitzen in offenem Feuer
undelt es sich unter Entwickelung von Jod
Timuthoxyd.

infbasisches Jodwismuth, Bi 13 + 5Bi, soll ien werden, wenn man Jodwismuth durch upfen des Nitrats in eine Lösung von 4 Th. lism in 1700 Theilen Wasser, oder durch issen einer Lösung des Jodürs in Salpetersder Jodwasserstoffsäure in eine grosse Quan-Wasser oder auch in eine geringere Quan-Wasser, welches eine kleine Menge kausti-Rali's enthält, sowie auch, wenn man Jodush mit weniger Jodkalium übergiesst, als es sich ganz darin auflösen kann. Die Vering ist brandgelb und verhält sich in ihren Reactionen wie die vorhergehende.

pelsalze von Jodwismuth. Kalium-Wisdür, 2KI+Bil³, wird erhalten, wenn
sine etwas concentrirte Lüsung von Jodkamit Jodwismuth sättigt, wobei sich das zulinzugesetzte in das brandgelbe basische Salz
melt. Die Lösung ist roth und gibt in der
mationsglocke rothe Krystalle, welche längmehsseitige Schuppen bilden, die dem rhomm System anzugehören seheinen. Sie ent-

balten Wasser, dessen Quantität grösser als 1 Atom aber weniger als 2 Atome gefunden wurde. Sie werden durch Wasser zersetzt, welches zweibasisches Jodwismuth abscheidet.

Vermischt man die Lösung des Jodkaliums mit einer Lösung von Jodwismuth in Jodwasserstoffsäure in hinreichender Menge, so schiesst daraus beim Verdunsten im Exsiccator zuerst ein Ueberschuss an Jodkalium an, wenn dieser vorhanden ist, und darauf feine schwarze Krystalle von einem sauren Doppelsalze, welches aus 4KI + BiI⁵ + HI besteht. Sie rauchen in trockner Luft, geben Jodwasserstoffsäure ab und werden roth. Sowohl die schwarzen als auch die rothen Krystalle lösen sich in wenig Wasser vollkommen auf. Durch mehr Wasser wird Jodwismuth daraus abgeschieden, und durch noch mehr Wasser das zweibasische Salz.

Heintz hat ebenfalls die Verbindungen des Wismuths mit Chlor und mit Jod untersucht. Er analysirte wasserfreies Chlorwismuth und fand dessen Zusammensetzung mit der theoretischen Voraussetzung übereinstimmend.

Das basische Chlorwismuth, welches durch Wasser niedergeschlagen wird, fand er eben so zusammengesetzt wie Arppe. Dagegen erhielt Heintz ein anderes basisches Salz, welches bei der Sublimation des Chlorwismuths in Wasserstoffgas gebildet wurde, und welches sich zwischen dem sublimirten Chlorwismuth ansetzte, von dem sich aber das neutrale Salz verflüchtigen liess, und welches durch die angewandte Hitze nicht verändert wurde. Es wurde eben so zu-

rengesetzt gefunden, wie das vorbergehende, es scheint von ähnlicher Art gewesen zu sein, he Jacquelain'sche Salz.

he Jodwismuth erhielt Heintz in einer Athire von Kohlensäuregas sublimirt. in wenig Jod weg, und dann folgte Jodth in Gestalt eines rothbraunen Gases, weliich zu grünen metallisch glänzenden Flittern Die Zusammensetzung = Bi I3 und nchaften stimmten ganz mit dem überein, es auf nassem Wege erhalten wird.

feintz bemerkt, dass das Wismuthoxyd eine mete Ungeneigtheit hat neutrale Salze zu n, und es gläckte ihm nicht, irgend ein anneutrales Salz zu finden, als das krystallimlpetersaure Wismuthoxyd. Aber er hat sech nicht viele Mübe gegeben, die Ume aufzusuchen, welche zur Hervorbringung denjenigen dieser Verbindungen, deren Exievermuthet werden konnte, erforderlich sind.

k löste Wismuthoxyd in Schweselsäure auf Schweselsaures erdnastete die Lösung bis zur Trockne. aber Wismuthoxyd. keinen Punkt bemerken konute, bei dem constantes Product zu erhalten sein würde. dahete er den Rückstand stärker, bis er gworden war und aufhörte, Schwefelsäure verer Menge zu entwickeln. Hier ist jemmer der Punkt zu beobachten, wann die Melsäure einige Grade über ibrem Siedeverdunstet worden ist, wo dann wahr-Hich die neutrale Verbindung zurückbleibt, Saure eine noch bedeutend höhere Temerfordert, um daraus ausgetrieben zu Die Zusammensetzung des Rückstandes

war = BiS. Er löste sich nicht in Wasser aber wohl in Salpetersäure und in Schwefelsäure.

Versetzt man eine gesättigte Lösung von Wismuthoxyd in Salpetersäure mit Schwefelsäure, so entsteht ein Niederschlag, welcher sich nuter einem Mikroscope als aus lauter seinen Nadeln hestehend zeigt. Die sind aus BiS² + 3H zusammengesetzt. Der Wassergehalt darin beträgt 7,85 Procent. Man erhält auf diese Weise kein anderes Salz, wie viel Schwefelsäure man auch zusetzen mag. Uebergiesst man es mit Wasser, so zersetzt es sich, und der wohl ausgewaschene Rückstand besteht dann aus BiS + 2H.

Doppelsalz mit schwefelsaurem Kali.

Durch Vermischen einer Auflösung von salpetersaurem Wismuthoxyd mit einer Lösung von neutralen oder saurem schwefelsauren Kali im Ueberschuss entsteht ein Niederschlag, welcher ein Doppelsalz ist, welches aus 3 Atomen schwefelsauren Kali's und 4 Atom neutralen schwefelsauren Wismuthoxyds besteht = 3KS + BiS3. Ans einer möglichst verdünnten Lösung schlägt schweselsaures Kali ein anderes Salz nieder, dessen Zusammensetzung nicht immer recht constant erhalten wird, sich aber doch so deutlich der Formel 2KS + BiS2 + H nähert, dass kein Zweifel übrig bleibt, dass dieses Doppelsalz den Hauptliestandtheil davon ausmacht. Diese beiden Salze werden durch Wasser zersetzt, wobei sie BiS+ 2H ungelöst zurücklassen.

Salpetersaures Das krystallisirte salpetersaure Wismuthoxyd. Wismuthoxyd besteht aus Bi No + 9H, worin der Wassergehalt 16,86 Procent beträgt. Bei der Analyse des ba-

n Salzes, welches Wasser daraus abscheihehem er lauter variirende Resultate, näm-**8 bis 82 Procent Oxyd und 15,10 bis 18,29** Salpetersäure. Eine deutliche Folge davon, icht die Umstände wahrgenommen wurden, lienen ein bestimmtes von den mehreren ba-Salzen erhalten worden wäre, welche Salfore mit dem Wismuthoxyd bildet, and von hier nur Gemenge erhalten wurden.

R Niederschlag, welcher durch phosphor-Phosphorsaures Natron in einer Lösung von salpetersaurem Wismuthoxyd. nthoxyd gebildet wird, ist = BiP. systallinisches Pulver, welches in Salpeterte schwer auflöslich ist, dass man diese Vortheil anwenden kann, um dasselbe austhen. Es verändert sich nicht durch Wasschmilzt nicht, reducirt sich beim Erhitzen leserstoffgas zu Phosphorwismuth, welches kå stärkerer Hitze einen Theil von seinem hor verliert, welcher davon abdestillirt. A Rohlenoxydgas wird es nicht reducirt.

meh Fällen einer Lösung von salpetersaurem Kohlensaures mthoxyd mit kohlensaurem Alkali und Ko-Wismuthoxyd. nit der alkalischen Flüssigkeit im Uebers erhält man einen Niederschlag, welcher 🕻 besteht. Derselbe löst sich in Salpeterand in Salzaäure mit Brausen auf.

man eine Lösung von salpetersaurem Ozalsaures athoxyd mit Oxalsäure, so erhält man ein Wismuthoxyd. mres Wismuthoxyd, welches ein Paar Mal tuer ausgekocht und dann mit siedendem Mangewaschen werden muss, um és von Meniare zu befreien. Dann bildet es ein

· weisses, krystallinisches Pulver, welches sich in Salzsäure auslöst, aber wenig in Salpetersäure. Zwischen + 2000 und + 2400 wird es zersetzt, wobei es nur Kohlensäure gibt, wenn es rein (Vom Rückstand ist nicht die Rede.) Es besteht aus 2Bic5 + 3H, worin der Wassergehalt 4,08 Procent beträgt. Heintz glaubt, dass das zuerst sich niederschlagende Salz = Bi C5 sei, welches nachher durch das Kochen und Waschen in siedendem Wasser in dieses verwandelt wurde.

Stromeyer*) gibt an, dass wenn man kry-Wismuthsalze von Arsenik zustallisirtes salpetersaures Wismuthoxyd zu Pulver befreien. zerreibt und dieses mit starker Salpetersäure auswäscht, alles Arsenik daraus ausgezogen wird.

Kupfersalze.

Rammelsberg ") hat eine Verbindung be-Kupferchlorid schrieben, welche durch Vermischung einer siemit Schwefel-schrieben, quecksilber. denden Auflösung von Kupferchlorid mit frisch durch Schwefelwasserstoff gefälltem Schwefelquecksilber, Hg, erhalten wird, wodurch sich dieses in einen orangegelben Körper verwandelt, der sich durch fortgesetztes Kochen nicht weiter mehr verändert. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus :

Dithioniger Saure			5,01
Schwefel .	•		13,09
Chlor			9,13
Kupfer			16,02
Ouecksilber			57.04

Rammelsberg hält ihn für ein Gemenge von 2 Atomen schwefelbasischem Quecksilberchlorid (Hg Cl + Hg) mit 3 Atomen Schwefelkupfer,

¹ Archiv d. Pharm. XXXIX, 165,

^{.&}quot;) Poggend. Ann. LXI, 401.

tin wenig freiem Schwefel, und 17,81 Proto einem von ihm früher dargestellten dimuren Doppelsalze = 3HgS+5EuS.

m Erhitzen schmilzt er, und darauf gibt wefel, Quecksilberchlorid und zuletzt ZinDer Rückstand ist dann fest. Er wird wa Salzsäure angegriffen, aber von Salpewird er mit Zurücklassung von Schwefel ist. Durch Kali wird er schwarz, und die seit enthält dann Chlorkalium und dithionKali.

Rupferehloridlösung, woraus dieser KörIndergeschlagen wurde, ist braun und scheiInn Vermischen mit Wasser Chlorür ab.
Internieren enthält sie Quecksilberchlorid, aber
Ichwefelsäure.

Führte im vorigen Jahresberichte, S. 226, Schweselsaures vorläusig mitgetheilte Angaben über die Kupseroxyd.

mensetzung basischer Salze von Kupseroxyd hweselsaure an. Den ham Smith*) hat ime Versuchedarüber aussührlich mitgetheilt.

keine 2 Atomgewichte schweselsaures Kupst in Wasser ausgelöst und die Lösung Atomgewicht Zinkoxyd gekocht, so entsteht miner Niederschlag, welcher aus Cu5S+2H

ird ein, mit Kali im Ueberschuss aus 4 achweselsauren Kupseroxyds gesälltes Kutal mit einer Lösung von 1 Th. desselben gekocht, so bekommt man dasselbe Salz.

k man eine Lösung von schwesclsaurem

load, and Ed. Phil. Mag. XXIB, 196.

melius Jahres - Bericht XXV.

Kupferoxyd mit kaustischem Kali so genau aus dass in der Flüssigkeit kein Kupteroxyd zurüch bleibt, oder fällt man eine Lösung von diesen Salze unvollständig mit kohlensaurem Natron, se ist der Niederschlag = Cu+S + 3H.

Dieses Salz wird blassblau und mit 5 Atomes Wasser erhalten, wenn die Lösung, welche mit kaustischem Kali gefällt werden soll, sehr verdünnt ist und das Alkali in der Quantität binzugesetzt wird, welche zur Ausfällung des bepferoxyds erforderlich ist, und so dass die Flüssigkeit gerade bemerkbar alkalisch reagirt.

Setzt man kaustisches Kali zu einer wicht verdünnten Lösung von schweselsaurem Kupferoxyl bis zu einem geringen Ueberschusse, so erhält man einen hellblauen Niederschlag = Cu58+6k, welcher auf einem Sandbade 2 Atome Wasser verliert und olivengrün wird.

Kane's Salz = Cu8 S bat Smith nicht hervorbringen können. Er schliesst seine Abhand lung mit wichtigen Einwürfen gegen Graham's und Kane's Ansichten von diesen Verbindungen, in Betreff welcher ich jedoch auf die Abhandlung verweisen muss.

Kohlensaures

Ueber kehlensaures Kupferoxyd sind Versuche Kupferoxyd. von Brunner') und von Favre'') mitgetheilt worden.

> Brunner fand, dass das in der Kälte gefählte blaue kohlensaure Kupferoxyd aus Cu²C + 2H besteht, und dass es unter Wasser in erhöhter

^{&#}x27;) L'Institut, No. 547. p. 214.

[&]quot;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 116.

muter, die aber nicht bis zum Sieden gehen mit wird, zusammen sinkt und sich körnt, ise Spur Kohlensäure zu verlieren. Aber lett dabei 1 Atom Wasser und wird Cu²C Wird es mit Wasser gekocht, so geht mitregas davon weg, wodurch es braun ichher schwarz wird. Am Ende geht diese liteling von Kohlensäure sehr langsam vor Brauner bält es für ein Gemenge von int noch unverändertem Cu²C.

wire bat dieselben Verbindungen untersucht, er hat bei der Redaction seiner Versuche untwürdigen Irrthum begangen, dass er für line Verbindung zwei Reihen von Analyseu I, welche die Zusammensetzung von der auch Brunner geben, und daraus schliesst in die grüne — Cu² C + 2H und die blaue + 3H sei.

unner's Zablen stimmen für die grüne dang völlig mit den meinigen überein.

Favre hat eine neue Verbindung entwelche erhalten wird, wenn man kohlenRupferoxyd in kohlensaurem Ammoniak
tund die Lösung mit ihrem doppelten GeAlkohol verdünnt, worauf man sie sich
derlässt. Nach 12 Stunden hat sich das
ingesetzt in langen dunkelblauen Nadeln,
CuC + NH⁵ sind, und welche durch Wasmetzt werden, mit Zurücklassung von grüfahlensauren Kupferoxyd. Beim gelinden
in einer Retorte gibt es bei + 2000
mures Ammoniumoxyd, Kupfer, Kupfertund ein wenig Stickgas.

Essigsaures
Kupferoxyd
mit Queksilberchlorid.

Wöhler') hat gefunden, dass wenn man in der Kälte gesättigte Lösungen von Quecksilbereldorit und essigsaurem Kupferoxyd vermischt und die Gemische in einem offenen Gefässe etehen lässt, daraus ein Doppelsalz in tief blauen, aus feinen Nadeln zusammengesetzten Halbkugeln auschlesst. Das Salz besteht nach Hütteroth's Analyse aus Cu Äc + 2HgCl. Es ist unföslich in kattem Wasser. Siedendes Wasser zielt darans Quecksilberchlorid und ein wenig essigsaures Kupferoxyd aus, mit Zurücklassung eines basischen Kupferoxydsalzes.

Quecksilbersalze. Quecksilberchlorid.

Im Jahresberichte 1844, S. 66, machte ich auf einige Verhältnisse des Quecksilberoxyds aufmerksam, je nachdem es auf trocknem oder nassem Wege bereitet worden ist', welche zwei isomerische Modificationen auszuweisen sehienen. gleichwie beim Schwefelquecksilber und Quecksilberjodid. Diese Ansicht ist nun von Millon") bestätigt worden, welcher fand, dass das mit kaustischem Kali gefällte gelbe Oxyd durch Digestion mit einer Lösung von dem Chlorid ein gelbes basisches Salz bildet, dass aber das rothe Oxyd ein schwarzes Salz liefert, während aber beide eine gleiche Zusammensetzung haben. Dabei geschieht es, dass wenn man die geringste Quantität von dem schwarzen Salze oder von dem rothen Oxyd bei der Bereitung des gelben Salzes zusetzt, sich alles in das schwarze Salz verwandelt.

Auch Roucher") hat dieselben basischen

^{*)} Privatim mitgetheilt.

[&]quot;) L'Institut, No 564, p. 346.

[&]quot;") Das. p. 347.

und nusserdem ein drittes beobachtet, re weise und krystallinisch sein soll, aber die Zusammensetzung desselben nicht be-Durch reines Wasser wird es braun, weit schwieriger durch wasserfteien Alkohol. billon fand ausserdem, dass wenn man inDoppelsals mit lälte gesättigte Lösungen gleicher Atomge- zweisachs.von Quecksilberchlorid und zweisach-chromm Kali warm vermischt und dann erkalten sich daraus schöne rothe Krystalle absetzen, maförmigen Gruppen von rechtwinkligen Prismit 4seitiger Zuspitzung. Das Salz besteht aus + HgCl, gibt ein gelbes Pulver und beim itsen aublimittes Chlorid. Aether and Alkomichen daraus Chlorid aus und lassen das Ka-: zurück.

lon fand auch, dass Quecksilberchtprid Quecksilberiner Lösung durch Jod zersetzt wird, indem Jodid niederschlägt und Chloried hervorgea wird. Dagegen wird das Jodid beim Ern in Chlorges zersetzt, indem sigh dann, Entwickeling von Jod, Quecksilberchlorid

jodid.

Balmi ') hat darauf anfmerksam gemacht, dass das Quecksilberjodid in allen seinen Löa in der gelben Modification besindet, von meh diese gelb sind. Löst man das Jodid Allebel auf und tropft man diese Lösung in Wasser, so schlägt es sich gelb nieder. egegen das Wasser bis zu einem gewissen de erwärent worden, so ist der Niederschlag gefürbt. Man erhält das Jodid zuweilen aus

L'Institut, No 534, p. 102.

der Alkoholiösung selbst gelb augesthessen. Die Doppelsalze schiessen häufig gelb an und werden nachber roth. Löst man das Jodid in einer Lösung von Chlorid, so krystallisiren sie zusammen daraus sehr häufig gelb aus, aber die Krystalle werden nachher mit der Zeit roth und sogleich, wenn man sie zerstösst.

Silbersalze. Cyansilber. Glassford und Napier') haben Versuche mit dem Sibercyanid angestellt. Um es rein zu erhalten, empfehlen sie, dass man eine Lösung von Kaliumsilbercyanid mit salpetersaurem Silberoxyd niederschlägt, indem alle fremden Stoffe, welche dieses Doppelsalz enthalten kann, z. B. Kaliumeisencyanür oder Chlorverbindungen, in der Flüssigkeit aufgelöst bleiben, wenn man die Fällung nicht gar zu weit fortsetzt.

Das Cyanid wird über + 125° brann, so wie auch wenn man es dem Sonnenlichte aussetzt. Mit dem gleichen Volum Wasser verdünnte Schwefelsäure zersetzt es im Sieden mit Entwickelung von Cyanwasserstoffsäure. Salpetersäure wirkt nicht darauf. Salzsäpre bildet damit Chlorsilber und Cyanwasserstoffsäure. Im Sieden löst es sich in concentrirten Lösungen der Chlorüre von Alkalien und von alkalischen Erden. Ea löst sich in Kaliumeisencyanür und man kann aus dieser Lösnng ein oder einige bestimmte Salze erhalten, die aber nicht genauer untersucht worden sind. wird auch von dithionsaurem Natron aufgelöst, worauf die Lösung beim Verdunsten ein krystallisirtes Salz liefert.

Sie haben gefunden, dass das Doppeisalz da-

^{&#}x27;) Lond. and Ed. Phil. Mag. XXV, 66.

nit Cyankalium nach dem Verdunsten, ausser gewöhnlichen Krystallen in secheseitigen Blät-Meine rhombische Prismen gibt. Die ersteind wasserfreies KEy + Ag Cy, und die letzinstalten 1 Atom oder 4,34 Procent Wasser Die Krystalle lösen sich in ∔AgCy + H. kilen kalten und in 1 Th. siedenden Wasrertragen das Kochen, verändern sich nicht Laft, werden aber im Sonnenlichte äusserst it braun.

le Lösung dieses Salzes gibt mit: refelsaurem Manganoxydul keinen Niederschlag.

"

,,

22

oxydulsalzen einen braunweissen oxydsalzen einen branngelben italzen einen rothen sich ins Vioette ziehenden Niederschlag, alzen einen weissen oxydulsalz einen gelbweissen alzen cinen weissen roxydsalzen einen hellgrünen Bailberchlorid einen weissen

w von Lie hig hervorgebrachte Doppelsalz Morsilber und Cyankalium haben sie nicht Hen können. Silbereisencyanür wird von alium anfgelöst, und waren die Proportionen g, so erhält man Kaliumsilbercyanid und meisencyanür in getrennten Krystallen. Eine he Wirkung übt Cyankalium auf Silbereimid aus.

habe gefunden '), dass sich kohlensaures Kohlensaures toxyd sehr leicht und ohne Farbe in kausti-Ammoniak auflöst, und dass dann Alkohol

Silberoxyd-

[&]quot;) Öfrersigt af K. V. Akad. Förhandl. 1844. p. 203.

aus dieser Lösung ein weisses krystallinisches Salz niederschlägt, welches kohlensaures Silberoxyd-Ammoniak ist. Wird der Alkohol oben auf die Lösung gegossen, und damit an einem kalten Orte stehen gelassen, so schiesst dasselbe schwierig an den Berührungsflächen der Flüssigkeiten in rhombischen Blättern an. Ich versuchte zer leichteren Krystallisirung desselben einen Theil mit Alkohol auszufällen und dann durch Erwärmung der Flüssigkeit dasselbe wieder darin aufzulösen. Dies fand zwar statt, aber dabei bildete sich zugleich auch das gefährliche Bertholle t'sche Knallsilber, welches sich den Krystallen einmengie, die nachher daraus anschossen. Salz wird in der Luft zerstört und lässt gelbes kohlensaures Silberoxyd zurück. Es ist äusserst leicht in Wasser auflöslich, und die Lösung schiess, wenn man sie der freiwilligen Verdunstung überlässt, an der Obersläche an, aber dabei geht gleichzeitig Ammoniak von dem Salze weg, so dass man eine gelbe krystallinische Kruste von koblensaurem Silberoxyd erhält. Es ist unlöslich is Alkohol, aber ammoniakfreier Alkohol zieht daraus Ammoniak aus und lässt kohlensaures Silberoxyd zurück.

Goldsalze. Cyanür.

Glassford und Napier') haben das Goldcyanür und dessen Doppelsalz mit Cyankalium studirt, aber da Himly's Versuche (Jahresh. 1844, S. 223) diesen Gegenstand weit vollständiger aufgeklärt haben, so übergebe ich bier ihre Versuche. Dasselbe gilt von Jewreinow's") Versuchen über diese Verbindungen.

^{&#}x27;) L. and. E. Phil. Mag. XXV, 56.
'') Pharmac. Centralblatt, 1844, S. 250.

Cieus') hat ein Doppolealz von Rhodanka- Platinealse. mit Platiurhodanid, eine früher ganz unbe-Kalium-Platinte Verbindung, hervorgebracht. Es wurde e Weise erhalten, dass er Platinsalmiak im n in einer concentrirten Lösung von Rhodiem auslöste. Beim Erkalten schoss daun oppelsalz aus der Lösung in schönen zinnothen Krystalien an, weighe aus 4 Atom Rhobliem und 1 Atom Platinrhodanid bestehen. m gab ein ähuliches, aber weniger schön bites Salz.

Sie Oxyde von Iridium, Osmium und Rhowerden von Rhodanwasserstoffsäure aufgedie Lösungen aber lassen zerflieseliche Maswück, die sich ausserdem leicht zersetzen.

Blaus fand Gerner, dass sieh Kalium-Iridium-Iridiumsesquiii, wenn man es mit 8 Theilen Wasser ank und darin durch schweffigsaures Gas, welhineingeleitet wird, zersetzt, ganz darin kt, and dass sich, wenn man dann die freie

e in der noch warmen Lösung genau mit sättigt, Kalium-Iridiumsesquichlorär in kleimgitförmigen Krystallen daraus absetzt, welche meh ihrer Bildung sehr glänzend sind und Both und Grün spielen. Dieses Salz besteht teiner Analyse aus 3KCl + Ir Cl5. Es ist Histick in Wasser. Wird die Säure nicht Mali gesättigt, sondern die Lösung verdun-

🖿 schiesst daraus ein braunes Salz an , gekmit einem blassrothen und einem farblosen eligsauren), welche noch nicht binreichend meht worden sind.

chlorür.

⁹ Öhersigt af K. V. Acad. Förhandl. II, 2.

Doppelsalze chlorid mit schwefliger Säure.

Fremy's Entdeckung, Osmium und Iridium von Iridium in ihren Doppelsalzen durch sehweslige Säure zu und Osmium-scheiden, ist allerdings sehr anwendbar, um einen Chlorkalium, grossen Theil von dem Osmiumsalze zu scheiden, behandelt mit welches häufig in erstaunliches Quantität darin enthalten sein kann, ohne dass es aus der Farbe des Salzes erkanut wird, aber man darf nicht glanben, dass sie eine quantitative Scheidungsmethode wäre. Ich habe beide Salze für sich mit schwefliger Säure behandelt und gefunden, dass sie sich beide dadurch ganz gleich zersetzen, und dass dies nur ungleich leicht geschieht. Das Iridiumsalz wird zuerst zersetzt und aufgelöst, und zersetzt man es nicht völlig, sondern unterbricht die Zersetzung, wenn der Rückstand noch stark daskelbraun ist, so möchte ich glauben, dass man den aufgelösten Theil frei von Osmium erhält, aber ich habe dies nicht geprüft. Setzt man die Zersetzung fort, bis der Rückstand schön roth ist, so erhält man das unaufgelöste Osmiumsalz frei von Iridium, aber in der Lösung ist viel Osmiumsesquichlorur aufgelöst enthalten.

Zersetzt man die reinen Salze für sich und unterwirst man sie dann derselben Behandlung, so zeigen sie eine bewundernswürdige Aelanlichkeit, so dass man wohl glauben könnte, dass man es mit einerlei Metall zu thun hatte. Die Osmiomlösung wird jedoch durch die schweslige Säure, wenn diese im Ueberschuss vorhanden ist. fast farblos, aber sie nimmt beim Verdunsten die braune Farbe wieder an. Das farblose, schwefligsaure Doppelsalz von Iridium hat grosse Neigung, regelmässig anzuschiessen. Es ist jedoch für sich schwerlöslich, das von Osmium ist viel schwerer

i und nimmt gern Pulverform an. Die Ses-Muumke siud beide braun und krystallisiren bei der freiwilligen Verdunstung sehr conhter Lösungen unregelmässig und schwierig. k schwellige Siiure macht jedoch diese Re-🖿 zu Sesquichlorür sehr verwickelt, in Folge chweligsauren Doppelsalze, welche sich einm. Ich habe daher eine andere Methode kht, hauptsächlich in der Absicht, um das taium abocheiden zu können, dessen Sesquitr-Doppelsalz in Alkohol auflöslich ist. hit-Doppelsalz wurde mit Wasser bei $+60^{\circ}$ 4800 digerirt und frisch gefälltes Quecksil**brür in** kleinen Portionen nach einander binetst. — Das Doppelsalz wird in dem Maasse lilist, als es sich dadurch zersetzt, und wenn wicht, dass sich alles Salz aufgelöst hat und ein wenig Quecksilberchlorur ungelöst ist, ibi filtrirt. Setzt man das Quecksilbersalz im mchuss hinzu und kocht, so wird das aufk Salz zu Chlorür reducirt, und zuletzt bleibt davon sehr wenig übrig, so dass man einen mezen, pulverförmigen Niederschlag von Irider Osmium erhält, verbunden mit einem unten Atomverhältnisse Quecksilber.' Davon tht auch immer etwas, wenn der Versuch der Sorgfalt ausgeführt und nicht zu weit Men wird. Verdunstet man die braune Sesingriceung durch Verdunsten, im Fall dies helieh ist, und tropft man sie dann in Al-🖡 🏍 sehlägt sich das Sesquichlorür-Doppelrea Iridium oder von Osmium, frei von Rum, nieder, oder beide gemengt, wenn sie hich vorhanden waren. In dem Alkohol bleiben Quecksilberchlorid und das Butheniumseaquichlorür-Doppelsalz aufgelöst, welches letztere nach gelindem Glüben des Salzes zurückhleibt.

In Betreff der dunklen Farbe, welche die Doppelsalze des Iridiumsesquichlorurs häufig erhalten, und welche Claus der Gegenwart von Ruthenium zuschreibt, so ist dieses doch nicht immer die Ursache davon. Das Kalium-Iridiumchlorid wird in einer Lösung in Wasser durch fortgesetztes Sieden zersetzt, die dabei weggebenden Dämpse haben einen schwachen Geruch nach Chlor und mas erhält eine äusserst dunkel gefärbte Lösung, welche sehr wenig von dem Chlorid-Doppelsalze absetzt, und es wird dann durch Alkohol bald mit brauner und bald mit grünlicher (von Braun und Blau) Farbe niedergeschlagen; der Niederschlag löst sich leicht in Wasser und gibt ein schwierig krystallisirendes, braunes oder blaues Salz, wahrscheinlich ein Tripelsalz von Sesquichlorür und Chlorid mit Chlorkalium.

Uransalze.

Peligot*) hat seine Untersuchungen über die Verbindungen des Urans fortgesetzt. Nachdem er zuerst erklärt hatte, dass die höheren schwefelsauren Salze von Uranoxyd, welche ich in dem Jahresberichte 1843, S. 121, angeführt habe, nicht erhalten werden könnten, hat er doch das eine davon, nämlich ÜS² dargestellt, angeschossen aus einer viel saureren Mutterlange, als ich angewandt hatte, und er befreiete es davon auf einem Ziegelsteine im Exsiceator. Es wurde aus ÜS2 + Hzusammengesetzt gefunden. In Betreff von ÜS²

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 567.

hter, dass er es nicht habe darstellen köndad glaubt , dass es nicht existire.

weissch-schweselsaures Methyloxyd wurde mit bryd gesättigt und verdunstet, wobei ein Symiekblieb, der erst nach mehreren Monabeiner sehr trocknen Lust Krystalle gab. Silz ist zersliesslich. Wenn Me Methyloxyd stet, so kann die Formel sür seine Zusamietung mit MeS + ÜS + H ausgedrückt

Veinseures Uranoxyd wird erhalten, wenn Uranoxyd bis zur Sättigung in Weinsäure it und die Lösung zur Krystallisation vertet. Durch Krystallisation beim Erkalten und heiwillige Verdunstung wird das Salz mit hielenen Wassergehalten erhalten. Das was-de Salz besteht aus ÜTr. Das in der Wärme ich seine enthält 1 und das andere 2 Atome ich, wovon 1 bei + 150° weggeht. Aber das hibleibende Atom lässt sich noch nicht einkei + 200° darans entfernen.

hält es 2 Atome Wasser. Bei + 2000 wird es metamorphosirt, indem es 4 Atome Wasser auf die Weise verliert, welche bei weinsauren Antimonoxyd-Doppelsalzen gewöhnlich ist. Inzwischen wurde bei der Analyse des so veräuderten Doppelsalzes 1/2 mal so viel Wasserstoff erhalten, als der Versuch hätte geben dürfen.

Antimonsalze. monialis.

Schweitzer') hat Versuche mit weinsaurem Tartarusanti- Antimonoxyd-Kali in der Absicht angestellt, um auszumitteln, welche von den vorgeschlagenen Formeln für die Zusammensetzung desselben als am richtigsten anzusehen sei, ob KTr + SbTr oder KTr+SbTr5+KSb. Er fand dass Ammoniak das Antimonoxyd daraus niederschlägt und NH+Tr + KTr bildet, und dass Salpetersäure SbTr dadurch darans abscheidet, dass sich Salpeter und KTr2 bilden, womit weinsaures Antimonoxyd keine Verbindung eingeht. Er gibt daber der ersteren und angenommenen Ansicht den Vorzug.

Chromsalze.

Peligot ") hat das von Moberg (Jahresb. 1844, S. 219) entdeckte Chromehlorur untersucht. Er gibt unrichtig an, dass Moberg die Zusammensetzung desselben nicht ausgemittelt hätte, und erklärt durch Zeugen bestätigen zu können, dass er es ein ganzes Jahr früher entdeckt habe, als Moberg's Arbeit herausgegeben worden wäre. Es klingt wunderbar genug, wenn Jemand, der die kleinste neue Beobachtung sogleich in der nächsten Versammlung der französischen Academie der Wissenschaften an seinen Namen hängt,

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 479.

[&]quot;) Ann. de Cb. et de Phys. XII, 528.

Jut dreijähriges Geheimniss aus einer so can Entdeckung, wie diese, macht.

Beliget fand, dass man, wenn Chromehlorid bromoxyd und Koble durch Glüben in Chlortreitet wird, bei einem Punkte, wo noch alles Chromoxyd zersetzt worden ist, nach digter Operation in dem Cemenge von Kohle Chromoxyd feine weisse Nadeln bekommt. Chromehlorür sind, und welche sich unatwickelung von Wärme mit blauer Farbe ten. Inzwischen fand er Moberg's Bereimethode, durch Reduction des Chlorids mit persiofigas, doch anwendbarer. Will man in n Polle das Chlorür ohne alle Einmengung regebildetem Chromoxyd erhalten, so muss Wasserstoffgas nicht allein trocken sein, souweb frei von allem eingemengten Sauerstoff-Er leitete daher sein Wasserstoffgas über mdes Rupfer und trocknete es dann über coninte Schweselsäure und über Chlorcalcium. 🜬 zu diesem Chlorür reducirte Chlorid bileine zusammengewebte weisse Masse, die Hei Abschluss der Lust in lustfreiem Wasser blauer Farbe auflöst, welche aber mit ausser-Micher Begierde Sancrstoff einsaugt und grün Er fand die Zusammensetzung desselben wie Moberg (Jahresb. 1844 S. 232) 💳 CrCl. ine recht merkwürdige Eigenschaft dieses Chlo- Chromchlorid. intent darin, dass das indifferente Chroml, welches ganze Monate lang unter Wasser han, ohne dass sich mehr als eine Spür naulöst, wenn man es mit einer, selbst äusschwachen Lösung von dem Chlorür über-🖖, sich aus dieser Modification in die lösliche

mit einer solchen Schnelligfleit verwandelt, dass es sich sogleick mit Wärme-Entwickelung auflöst. Dies ist eine rein katalytische Wirkung, weil sie auf verhältnissmässig grosse Quantitäten von dem indifferenten Chlorid ausgeübt wird. Die Entwickelung von Wärme gehört der raschen Vereinigung des Chlorids mit Krystellwasser an. Peligot fand nämlich, dass diese Lösung des Chloride, wenn man sie im luftleeren Raume verdunstet, körnige Krystalle gibt, welche aus Erels + 12H bestehen, worin der Wassergehalt 39 Procent beträgt. Als er das aus chromsaurem Bleioxyd mit Salzsäure und Alkohol gebildete Chromchlorid verdunstete, so bekam er keine Krystalle, sondern eine trockne grüne Masse, welche 6 Atome Krystallwasser enthielt, aber sich mit Entwickelung von Wärme in Wasser auflöste. Diese beiden Salze sind zerfliesslich.

Wir kommen aber wieder auf die Lösung des Chlorurs zurück. Wird sie mit Salmiak vermischt, so färbt sie sich durch Oxydation roth. (Chlorid-Doppelsalz, welches weiter unten angeführt werden soll.)

Kali schlägt daraus, wie bereits angeführt wurde, unter Entwickelung von Wasserstoffgas Oxyd-Oxydul nieder.

Schweselkalium, K, fällt schwarzes Cr aus, welches im Ueberschuss des Fällungsmittels unaussiche ist. Chromsaures Kali scheidet daraus einen braunen Körper ab, welcher Cr ist, und welcher sich in einem Ueberschusse des Fällungsmittels mit grüner Farbe wieder aussist. Sie schlägt Calomel aus einer Lösung von Queck-

silberchlorid und Kupferchlorur aus einer Lösung via Kupferchlorid nieder, u.s.w.

ich habe gefunden, dass Cyankalium aus dem Chromcyanür. Chromcyanür mit weisser Farbe niederzeligt, welches in einem Ueberschuss von Cyanleisen unauflöslich ist.

Peligot fand ferner, dass, wenn man verdinnte luftfreie Lösungen von dem Chlorür und Chromoxydul. von essigsaurem Natron zu gleichen Atomgewichten vermischt, das Gemische sich roth färbt und nach einer Weile kleine rothe Krystalle von essigsaurem Chromoxydul absetzt, welche niederfallen, und welche nach dem Aufsammeln auf einem Filtum in einer Atmosphüre von Wasserstoffgas oder Kohlensäuregas gewaschen werden müssen. Das Wasser dazu muss durch Aufkochen von Lust befreit und auf +50° wieder erkaltet sein. Was sich während der Zeit oxydirt, wird jedoch von dem Waschwasser mit grüner Farbe aufgelöst und damit weggeführt. Dieses Salz besteht aus: Üräe + H.

Es ist sowohl in Wasser als auch in Alkohol wenig auflöslich, und es oxydirt sich selbst in einer trocknen Luft zu einem in Wasser löslichen Polver = Er Ac².

Wird Chromehlorür in einer Lösung von schwe-Schweselsaures selsaurem Kali ausgelöst und die Lösung mit lust
Chromoxydul
Rali.

Seiem Alkohol vermischt, bis sich ein Niederschlag

schlichen Alkoh

Berzelius Jahres - Bericht XXV.

Ich habe gefunden '), dass beim Fällen der blauen Salze von Chromoxyd mit kohlensaurem Ammoniak in geringen Ueberschuss kohlensaures Chromoxyd in der blauen Modification erhalten wird. Löst man dieses in kalter Salzsäure auf, was langsam stattfindet, so erhält man blaues Chromchlorid in Lösung, deren Verdunstung im Exsiceator ich nicht versucht habe. In gelinder Wärme wird sie sogleich grün.

Doppelsalze von Chromchlorid.

Wird, eine Lösung von zweisach-chromsaurem Kali, Natron oder Ammoniumoxyd mit Salzaäure und wenig Alkohol versetzt, und diese Flüssigkeit im Wasserbade bis zur Trockne verdunstet. wobei es Salzsäure sein muss, was zuletzt weggeht, so bleibt eine rothe, sich stark in's Violette ziehende Salzmasse zurück, welche aus R El +Cr Cl3 besteht, und welche also ein Doppelsalz von beiden Chlorverbindungen ist. Sie löst sich mit rothvioletter Farbe in wenig Wasser. aber diese Farbe geht in wenig Minuten in Grün über, und bei einer freiwilligen Verdunstung der Lösung schiesst daraus das alkalische Chlorur an. um dessen Krystalle das Chromchlorid einen grünen Syrup bildet. Durch Verdunstung im Wasserbade wird daraus das Doppelsalz sehr unvollständig wiedergebildet, wenn nicht Salzsäure hinzugesetzt wird. Die Salze zerfliessen und zersetzen sich in der Luft.

Werden sie in trockner Form mit wasserfreiem Alkohol behandelt, so löst dieser daraus grünes Chlorid auf, und das Ungelöste zerfällt zu einem schön rosenrothen Krystallmehl, welches auf ein

^{*)} Öfversigt af K. V. Acad. Förhandl. 1844. S. 206.

m genommen, mit wasserfreiem Alkohol ge-🕶 und in der Wärme getrocknet wird. 🛮 Diese besteben ans 3RCl + CrCl3. Sie lassen einer trocknen Flasche gut aufbewahren, der Last verwandeln sie sich langsam in nserfliesslichem grünen Chromehlorid durchete Masse von dem alkalischen Salze. In w lösen sie sich mit gelbrother Farbe auf, e in wenig Augenblicken in Grün übergeht. Frem y ") hat das rosenrothe Kaliumsalz gcoben erhalten, als er neutrales chromsaures nit Koblenpulver vermischte und das Gee in Chlorgas glühete. Dadurch beham er mexydgas, sublimittes Chromeblorid und das molzene Salz als Rückstand. Er analyes nicht, und behauptet dass es nicht auf n Wege gebildet werden könne, weil es t angeführte Weise durch Wasser zersetzt

Aromeyanid ist bis jetzt unbekannt gewesen. Chromeyanid.

habe es erhalten, indem ich Chromeldorid

t lösung von eisenfreiem Gyankalium tropfte;

i es sich grauweiss niederschlägt, ohne sich

ur in der farblosen Flüssigkeit aufzulösen.

man umgekehrt Cyankalium in das Chlorid,

ut sich der Niederschlag lange Zeit mit un
derter grümer Farbe wieder auf. Ist die Lö
warm, so löst sie mehr von dem Cyanid,

der Kälte auf; dasselbe geschieht mit einer

Lösung von Chromalaun, welcher dabei

ich grün wird. Zuletzt lässt es sich jedoch

⁷ Am. de Chem. et de Phys. XII, 460. 7) Öherigt af:Ki V. Azad. Förhandl. 1844. pc 287:

völlig ausfällen. Nach den Aufsammeln ist es blaugrau, und sach dem Waschen und Trocknen hat es noch dieselbe Farbe, aber etwas dunkter. Setzt man eine Lösung von Cyankalium zu der Lösung des Ghromehlorids in Alkohol, welche bei der Zersetzung der Doppelsalze erhalten wird, so schlägt sich daraus ein gelatinöses, dunkel violettes Chromeyanid nieder, welches nach dem Waschen und Trocknen schwarz ist und einen glasigen Bruch hat, aber ein graublaues Pulver gibt, wie das in Wasser gefällte.

Kalium-Chromcyanid.

Das Chromeyanid kann bei Lustabsehluss geglüht werden, ohne dass es sich zersetzt. Das
schwarze, auf dem Bruch glasige behält beim Glühen in Wasserstoffgas seine Farbe und seinen glasigen Bruch. Es löst sich im Sieden mit grüner
Farbe in Salzsäure auf und wird durch Ammonisk
blangrau daraus niedergeschlagen. Das noch seuchte
Cyanid löst sich in Säuren, selbst in Essigsäure
mit grüner Farbe auf. Durch kanstisches Kali
wird es in der Wärme zu Oxydhydrat zersetzt.
Die Lösung hat einen Stich ins Gelbe von aufgelöstem Cyanid in Gestalt von einem Doppelsalze.

Bine starke Lösung von Cyankalium löst, wenn man sie mit noch feuchtem Chromeyanid in einem verschlossenen Gefässe lange Zeit digerirt, dasselbe allmälig mit gelber Farbe auf und Alkohol fällt dann aus der Lösung einen gelben Niederschlag, der ein Doppelsalz ist, welches nach dem Außösen in wenig Wasser bei freiwilliger Verdunstung krystallisirt. Es ist leicht löslich in Wasser und die Lösung entwickelt, wenn man sie mit Salmiak vermischt und digerirt, Cyanammonium, indem das Cyanid niederstillt. Chromeyanid-Eisencyanür bil-

nich nicht direct, indem Kaliumeiseneyanür die blazen noch die grünen Chromoalze weler kalt moch warm. Setzt man aber Silmink hinzu und verdunstet, so entwickelt mammonium und die Verbindung setzt sich stalt einer tief grünen Gallert ab, welche dem Waschen und Trocknen schwarz ausaber ein grünes Pulver gibt.

we Verbindung gibt ein gelbes Tripelsalz Beliemeisencyanür, welches erhalten wird, man eine Lösung von dem Chlorid mit der 🕊 von Kaliumeisencyanür in geringerer Quanwww.ischt, als zur Zersetzung des Chlorids blich ist, und dann mit Alkohol niederschlägt. Rederschlag ist dunkelgelb, und war die Flüsbei seiner Bildung warm und wird nicht Altohol binzugefügt, als bis der Niederschlag permanent zu werden, so schiesst er beim n in gelben Krystallen an. Das Salz wird mit Alkohol ausgewaschen. Es enthält Wasrelehes unter Fatisciren verloren geht, wobei the beller wird. Durch Wasser wird es 🖶, welches Kaliumeisencyanür auszieht, ein 🗫 der Doppelverbindung auflöst, und ein pulverförmiges gelbes Tripelsalz zurückwelches weniger Kaliumeisencyanür enthält. Piger') hat gezeigt, dass wenn man Chrom- Chromalaun. mil sehr wenig Wasser kocht, so dass er wird, und ihn dann mit Alkohol wieder ausder Alkohol einen Theil der Schweselsäure Mt, und dann die syrupdicke Flüssigkeit, kabgeschieden wird, KS+ErS2 ist. Wird

Peggend. Ann. LXI, 218.

dieses Salz wieder in Wasser aufgelöst und die Lösung sich selbst überlassen, so geht es nicht mehr in den blauen krystallisirenden Chromalaun über, wenn nicht die abgegebene Quantität Schwefelsäure wieder hinzugefügt wird.

Nach Leykauf') kann diese mit Alkohol gefällte Verbindung, wenn man sie in einer angemessenen Menge Wassers auflöst und die Lösung mit ein wenig Gummi vermischt, als grüne Dinte und zum Mahlen von Karten angewandt werden.

Chemische Analyse. Entdeckung und Bestimmung des Schwefels.

Kemp ") hat folgende Methode angegeben, um Schwefel in Mineralsubstanzen zu entdecken und zu bestimmen. Man reibt ein Schweselmetall zu einem feinen Pulver, vermischt dieses mit der dreifachen Gewichtsmenge chlorsauren Kali's, legt das Gemenge in ein Rohr, wie man es zu einer organischen Analyse anwendet, und erhitzt dies Robr ganz so, wie bei einer organischen Analyse, bis sich alles darin oxydirt hat, worauf man die Salzmasse aus dem Rohr auflöst. Die klare Lösung wird abgegossen und das Ungelöste mit Königswasser behandelt, um Kieselerde aufzulösen und abzuscheiden. Dann werden die Lösungen vermischt und durch Chlorbarium niedergeschlagen. Auf diese Weise geschieht die Operation rasch und sicher. Es scheint als könnte diese Operations-Methode noch zweckmässiger werden, wenn man die schwefelhaltige Substanz zuerst mit einer abgepassten Quantität kohlensauren Kali's vermischen würde, um die freigewordene Säure aufzu-

^{*)} Pharmac. Centralbl. 1844. S. 927.

[&]quot;) Chemical Gazette, No 37, p. 214.

me und die Bildung von basischem Salz mit Metalloxyd zu vermeiden.

liselbe Methode sei auch anwendbar zur Beme des Schwefel- und Phosphor-Gehalts in behen Körpern, (erfordert aber hier gewiss i Vorsicht).

eine leichte Entdeckungsmethode eines ge- Entdeckung a Gehalts von Chlorlithium im Chlornatrium von Chlorli-Blein ") an, das Gemenge vor dem Löthrohre Chlornatrium.

m Ochr eines Platindrahts zusammen zu lice and noch warm in Talg einzutauchen, f man diesen, nachdem der Draht daraus kervorgezogen worden ist, anzündet. Ist dion-Gebalt bedeutender, so sieht man an Ande der Flamme den rötblichen Schimmer. a Lithion auszeichnet, aber er kommt imerror, wenn die Flamme in Begriff steht zu tien. Mit 1 Procent Chlorlithium ist er sehr aber auch bei 1/10 Procent noch bemerkbar. kanatlich schlägt koblensaures Ammoniak dasScheidung des

th aus Salpetersäure nieder; aber Arppe ** Wismuths bei teigt, dass in Fällen, wo Salzsäure in der genthalten ist, das Wismuthoxyd wohl auswird, aber in Gestalt von basischem Chlorth, gemengt mit kohlensaurem Wismuthand dass dieses basische Salz dann nicht einen Ueberschuss des Fällungsmittels zervird. Wird dann der Niederschlag vor dem geglüht, so raucht neutrales Chlorwismuth oder man erhält mit dem freigewordenen

burn. für pract. Chem. XXXI, 362. e Jodeto Bismutico, Spec. Acad. Helsingforssiac.

1845.

Oxyd das überbasische Salz, und in beiden Fällen wird das Gewicht unrichtig. - Er scheint nicht versucht zu haben, die Wismuthlösung in eine Lösung des kohlensauren Ammoniumoxyds zu tropfen, wodurch wahrscheinlich kein basisches Salz niedergeschlagen wird. Anstatt dessen fällt er das Wismuth aus einer chlorhaltigen Lösung durch Schwefelwasserstoff, wäscht den Niederschlag mit Wasser, welches Schwefelwasserstoff enthält, löst ihn dann in reiner Salpetersäure, und schlägt hierauf diese Lösung durch kohlensaures Ammoniak nieder.

Schweflige dungsmittel untauglich.

Als Scheidungsmittel verschiedener Körper gab Säureals Schei-Berthier vor einigen Jahren das ungleiche Verhalten derselben zu schwesliger Säure an, indem dieselbe mit einer Menge von Oxyden schwerlösliche Salze gibt, von denen sich gewisse im Sieden niederschlagen, andere aber sich erhalten, z. B. löst sich ein Gemenge von Thonerde - und Beryllerdehydrat in schwefliger Säure auf, und wird dann die Lösung gekocht, so fällt die Thonerde nieder, aber nicht die Beryllerde. Diese analytische Methode ist von Böttinger *) einer sehr verdienstvollen Prüfung unterworfen worden. Derselbe hat gezeigt, dass wenn auch Berthier's Versuche richtig sind in so weit sie die reinen, ungemengten Oxyde betreffen, sie doch in ihrer Anwendung zu chemischen Analysen ganz unrichtig sind. Denn 1) bekommt man gemengte Niederschläge in allen versuchten Fällen, und 2) oxydiren sich die Niederschläge während des Waschens auf Kosten der Luft, wodurch sich ein

^{*)} Annal. der Chem. und Pharmac. LI, 397.

g schweselsaures Salz bildet, welches dem wasser folgt.

führte im Jahresberichte 1844, S. 177, Cyankalium weisel an, ob eine von Liebig angegebene als Scheidungsngsmethode von Kobalt und Nickel durch Nickels von enge von cyansaurem Kali und Cyankalium nicht auf Leichtigkeit und Sicherheit der bekannten Methode durch Auflösen in Amund Ausfällen mit Kali vorgezogen werne. Diese Zweisel, welche ich noch hege, Liebig") missfallen, der nun behaups ich seine Methode unrichtig angegeben wiewohl ich sie durchaus nicht angeführt badern nur die Zweisel, daher ich die näwetellung der Methode nicht für nöthig Br beweist nun die Zuverlässigkeit der e mit folgenden Worten: "es liegt in denlie grösste Bereicherung, welche der Mialyse in den letzten Jahren an allgemeiheidungsmitteln zu Theil geworden ist". a blosse Worte sind keine Beweise.

Kobalt.

siren.

führte im Jahresberichte 1837, S. 160, Dobereia Döbereiner angegebene Methode an, ner'sche Meze zu analysiren, darin bestehend, dasserze zu analyle fremden Metalle aus der Lösung des areh Kalkmilch ausfällt. Diese Methode sich auf die von Sir John Herschel 🖊 Brfahrung, dass Platinlösungen an eisklen Orte nicht durch Kalkhydrat gefällt , was aber geschieht, wenn man sie damit menlicht stellt. Claus") hat diese ana-

m. d. Chem. u. Pharm. L. 294. burn. für pract. Chem. XXXII, 483.

lytische Methode geprüft und gefunden, dass sie wiewohl die Angabe von Herschel gegründe ist, doch nicht als analytische Methode anwend bar ist. Das Platinoxyd wird mit den übrige Metallen gefällt, so bald eins von deuselben vor handen ist, was vor anderen mit dem Eisenoxyl stattfindet. Ich führe seine speciellen Resultste welche er mit diesen Metallen für sich erhalte hat, nicht an, um nicht zu weitläufig zu werden Sie beweisen, dass diese Methode nicht ange wandt werden kann.

Gerichtlichchemische Analyse. Fresenius") hat einen sehr lesenswerthet Artikel mitgetheilt: Ueber die Stellung des Che mikers bei gerichtlich-chemischen Untersuchunge und über die Anforderungen, welche von Seitet des Richters an ihn gemacht werden können. Ich mache die Chemiker darauf aufmerksam, welch von Amts wegen Aufträge-dieser Art bekommen

Arsenikprobe. Fresenius und v. Babo **) haben die bit Fresenius und v. Babo jetzt angewandten Methoden, in gerichtlich-chemischen Fällen Arsenik zu entdecken, eines sehr ausführlichen und gründlichen Kritik unter worfen, die Unvolkommenheiten und Verdienste derselben dargelegt und mit der Angabe einer ihnen eigenthümlichen Methode geschlossen, welche alle anderen zu übertreffen scheint, und welche in der Hauptsache derin besteht, dass des Arsenik aus den organischen Stoffen mit Salzsäure ausgezogen und durch einen Zusatz von chlorsaurem Kali in Gestalt von Arseniksäure aufgelöst

^{*)} Ann. der Ch. u. Pharm. XLIX, 275.

[&]quot;) Das. S. 287.

m wird; dass man dann aus dieser Lösung menik als Schwefelarsenik niederschlägt und mit kokkensaurem Natron und Cyankalium en Strom von trocknem Kohlensäuregas

le Einzelbeiten davon sind in der Kürze de: Von der zur Untersuchung mitgetheilwho wird 1 abgenommen und bei Seite ge-, im Fall die Prüfung mit den übrigen 🛊 elickt. Diese ? werden mit Salzsäure verhl, welche im Gewicht ungefähr der troeknen has in der Masse gleichkommt oder ein wemer beträgt. Dann wird Wasser hinzugeh so dass daraus ein dünner Brei wird. hit sich von selbst, dass man sich durch besondere Prüfung von der Abwesenheit des ik in der Salzsäure vorher überzeugt hat. Same wird in einer Porcellanschale im Wasde erbitzt, und nachdem sie warm geworden 📥 Zwischenräumen von 5 Minuten mit 🕹 me sein geriebenen chlorsauren Kali's nach der vermischt, bis die Masse hellgelb und Buig geworden ist. Dann werden auf ein Prachmen chlorsauren Kali's hinzugesetzt benerke, dass die Abhandlung nichts über Marhältniss des Gewichts der anfänglichen 🗪 dem Gewichte von dem chlorsauren Kali M. Nach dem Erkalten wird alles durch mad filtrirt und das Ungelöste mit sieden-Wasser ausgewaschen, so lange das Wasser freie Säure enthält, worauf man das Waschher und die Lösung im Wasserbade bis auf Führ 1 Pfund verdunstet. Diese Flüssigkeit ^M wit in Wasser aufgelöster schwefliger Säure

vermischt, bis der Geruch danach nicht mehr verschwindet, und dann damit eine Stunde lang erhitzt, so dass alle schweslige Säure eutsernt ist.

In die so erhaltene, gewöhnlich dunkle saure Lösung wird Schweselwasserstoff eingeleitet, bis sie in Folge eines darin aufgelösten Ueberschusses danach riecht, und dann 12 Stunden lang in einer Temperatur von + 30° erhalten, bis der Geruch nach Schweselwasserstoff wieder versehwunden ist. Der dadurch gebildete Niederschlag wird auf einem Filtrum gesammelt und im Wasserbade getrocknet. Die trockne Masse, welche ein unreines Schwefelarsenik ist, wird tropfenweise mit rauchender Salpetersäure versetzt, bis sie damit durchfeuchtet ist und die Säure im Wasserbade davon wieder abgedunstet. Was dann zurückbleibt, wird mit concentrirter reiner Schweselsaure durchfenchtet und damit 3 Stunden lang im Wasserbade heiss erhalten, worauf man es in einem Oelbade bis zu + 150° erhitzt, so dass die verkohlte Masse spröde wird. Der Rückstand wird im Wasserbade mit 40 bis 20 Theilen Wasser behandelt, filtrirt und der Rückstand gewaschen, bis das Durchgehende keine freie Säure mehr enthält, und das Waschwasser der Lösung hinzugefügt. Die Lösung wird wie vorher durch Schwefelwasserstoff gefällt; der Niederschlag auf ein Filtrum genommen, davon wieder mit kaustischem Ammoniak abgelöst, die Lösung im Wasserbade verdunstet, der Rückstand bei + 100° getrocknet und mit dem Gefüsse gewogen. nimmt einen Theil davon, nicht alles für den Fall cines Unfails bei der Prufung, und wiegt das

Gefass wieder, woderch man das Gewicht erhält. Man hat sich dann vorher ein Gemenge von 3 Theilen wasserfreien kohlensauren Natrons und 1 Theil Cyankalium gemacht, welches letztere meh Liebig's Methode (Jahresb. 1844, S. 175) bereitet worden ist. Von diesem Gemenge nimmt man 42 Mal so viel, als das Schwefelarsenik betragt, and reibt beide mit einander in einem trocksen, glatten, am besten Achatmörser innig zusammen. Die Reduction geschieht in einem Baremeterrohr, welches an einem Ende zu einem seineren Rohr ausgezogen und an dem anderen Ende offen ist. Man biegt nun einen Streisen von steiffem Papier zu einem Halbeylinder zusammen, der genau passt um durch das weitere Ende in den Rohr eingeschoben werden zu können, breitet das Gemenge darauf aus, von einem Ende bis zu dem anderen, schieht es in das Rohr hinein, kehrt denn des Rohr zur Hälfte herum, so dass des Gemenge aus dem Halbeylinder auf die freie Hälfte des Glases faltt, zieht das Papier wieder beraus, end verbindet das weitere Ende des Rohr mit cinem kleinen Apparate, welcher Kohlensäuregas entwickelt, welches vorber zum Trocknen durch Schwefelsäure geht and welches sich so langsam catwickelt, dass in 1 Secunde nur eine Blase duch die Süure geht, raseher darf dies nicht Mattinden. Wenn dann die Kohlensäure keine Last mehr mitführt, so wird das Gemenge in dem Robr mit eines Spirituslampe erhitzt, von dem weiten Ende allmälig bis zu dem ausgezogenen, wobei das Kohlensäuregas die Arsenikdämpfe in dieser Richtung führt, und zuletzt werden diese in das ausgezogene. Ende getrieben, worin sie

sich ansammela und an dem Glase einen spiegela-. den Anflug bilden.

Sind andere Metalle mit vorhanden gewesen, so findet sich Blei in der Kohle nach dem Ausziehen der Schwefelsäure, Queeksilber und Kupfen iu dem was Ammoniak von dem Schwefelarsenik aufgelöst hatte, und Zinn und Antimon in der Masse, woraus sich das Arsenik sublimirt hat.

Entdeckung

Bei Vergiftungen mit Phosphor ist es schevon Phosphor wichtig, den Phosphor in nicht oxydirton Zestande abscheiden zu können, indem mit der Darlegnog von Phosphorsäure, welche unschädlich ist, nichts besonderes bewiesen wird. Runkel') hat bei einem Fall von einer vermutigten Vergiftung mit Phosphor aus der Speise, von welcher der Getödtete zuletzt gegessen hatte, den Phosphor daraus durch Schüttele mit Schweselkohlenstoff ausgezogen, welcher nach dem Abdestilliren aus einer Retorte in niedriger Temperatur den Phosphor zurückliess, so dass er durch seine Brennbarkeit mit Phosphorflamme and Rauch erkeanbar war.

Ouecksilberchlorid.

Bei Vergiftungen mit Quecksilberehlorid tritt immer die Schwierigkeit auf, dieses. Gift aufzufinden, da es sich in fester Form mit Fibrin, Albumin und den festen Bestandtheilen des Körpers vereinigt und in dieser Foem unlöslich ist. Clamor Marquart ") list Gelegenheit gehabt, eine Untersuchung mit einem kurz vorber Verstorbenen angustellen je welcher selbst bekannt hatte, dass er 2 Loth Sablimat zu sich

^{*)} Buchn. Repert. XXXV, '116!

[&]quot;) Jahrb. für pr. Pharmacie, VIII, 1.

Magens fand sich keine Spur mehr von Quecksilber, aber aus den in Wasser unlöslichen Contentis bonnte mit Salzsäure und unterchlorigsaurer Kallerde eine Spur von Quecksilber ausgezogen wurden. Wurden aber die Magenhäute zerschnitten und derselben Behandlung unterworfen, so entstand eine klare Lösung, aus welcher Schwefelwasserstoff reichlich Schwefelquecksilher practionen auf Quecksilber darstellen liessen.

Diese Untersuchung führt jedoch immer die Unsicherheit, mit sich, dass hier nicht die Frage verliegt, Quechbilber aufzufinden sondern Queckniberablorid. Denn die Contenta des Magens hönnen das Chlorür enthalten, welches aus ganz nuschuldigen Ursachen genommen sein kann, und beinen Theil an dem Tode gebabt hat.

In dem vorliegenden Falle liegt die ganze Sicherheit, dass der Verstorbene durch Sublimat getödtet worden ist, abgesehen davon, dass derselbe es von dem Tode selbst bekannt hatte, nur in dem Umstande, dass das Quecksilber aus den gewaschenen Häuten des Magens ausgezogen wurde, mit dem sich Sublimat chemisch vereinigt, was mit Calomel nicht stattfindet.

Es bleibt also noch übrig, um diese Art von gwichtlich ehemischen Fällen unzweidautig zu mehen, nach einer Methode zu auchen, wodurch der Sahlimat sas den thierischen Verbindung durch Aether, concentairtes Galerkalium oder Chlornatrium u. s. w. ausgezogen wird, welche vielleicht eine überwiegende Vereinigungskraft dazu haben, so dass es offenbar wird, dass das Quecksilher als

Chlorid und nicht als Chlorur vorhauden gewesen ist.

Als Reaction auf die Gegenwart von Queck silber in dieser aufgelösten Form empfiehlt Framp ton") die Lösung mit pulverförmigem Silber zu digeriren, so wie dies leicht durch Reduction des Chlorsilbers mit Zink erbalten wird, oder nach S. 186 mit Ralilauge und Zucker. Dadurch werden Chlorsilber und Quecksilberamalgam gebildet. aus welchem das Quecksilber durch Glüben in einem an dem einen Ende zugeblaschen und gebogenen Rohr als Metall entwickelt wird.

Apparate. Waschen in säuregas.

Beetz ") hat einen Apparat beschrieben, um Apparat zum in Wasserstoffgas auszuwaschen. Er ist zweck-Wasserstoffgas mässig, kann aber nicht ohne Zeichnung verstanader in Kohlen-den werden. Derselbe hat die Unbequemlichkeit, welche jedoch in dem Falle, worin er von ibm angewandt wurde, gleichgültig war, aber nicht so in anderen Fällen, dass er nur den Inhalt des Filtrums, aber nicht die filtrirte Flüssigkeit gegen die Luft schützt.

> Folgender, ohne Zeichnung leicht verständlicher Apparat erfüllt alle Zwecke, welche beim Auswaschen in einem anderen Gas, als Luft, verlangt werden: Man legt eine matt geschliffene Platte von Spiegelglas in eine Unterlage von Holz ein, welche auf der Unterseite eingeschobene Querleisten hat um zu verhindern, dass sie sich wirft. Ausserdem lässt man eine Glasglocke mit dick umgebogenem Rand machen, so dues dieser geschliffen werden kann, um luftdicht auf die Glasplatte

^{*)} Buchn. Rep. Z. R. XXXIII, 234.

[&]quot;) Poggend, Ann. LXI, 473.

Die Glocke mass wenigstess 16 Zoll h sein und 3 Tubnki haben, einen grösseren r Mitte und zwei am Rande. Am bequemist es, wenn sie meh eben zu so wenig wie ich gewäldt ist. In den im Mittelpunkte belichen Tabulus wird ein solcher Scheidetrichhingeschliffen, wie ich in meinem Lehrbuche Chemie, 4. deutsche Ausg. Bd. X, S. 970, thrieben habe, dessen Rohr 14 bis 2 Zoll in Clocke hineinreicht und dessen Hakn ein hinthend grosses Lock hat, om nicht durch einen iderschlag verstopst zu werden. Soll nun eine hation im Wasserstaffgas gemacht werden, so t man unter die Glocke ein passendes Filtzirtell mit Trichter, Filtrum und des Gefüss, von die filtzirte Flüssigkeit aufgenommen werden Der Trichter wird dazin so hoch gestellt, die Oeffnung des Rohrs vom Scheidetrichter nigstens 1 Linie in den Rand des Filtrums hinin reicht. Der Rand der Glocke wird nun mit at bestrichen und luftdicht auf die Glasplatte ntzt. Durch den einen Tuhnlus, in welches ein mohr mittelst eines Korks eingesetzt ist, wird perstoffgas in die Gloeke geleitet, welches sich einer Gasentwickelungsflasche entwickelt, und mh den anderen Tubulus, welcher chensalls mit m Kozk und Rohr versehen worden ist, weln ansserhalb der Glocke ein Stück nach unten agen ist und in einom Gefässe wit Wasser igt, wird das Gas berausgeführt, und dieses poetzt, his alle atmosphärische Lust in der sche durch Wasserstoffgas verdrängt und ersetzt orden ist.

Anstatt einer Glocke mit 3 Tubulus hann man Berzelius Jahres-Bericht XXV. 21 mit demselben Vortheil eine Glocke anwenden, die nur 4 Tubulus oben im Centrum hat, wenn in die Bodenplatte 2 Löcher eingeschliffen und in diese die Röhren eingekittet worden sind, welche das Gas zu und ableiten, was darin einen Vorzug hat, dass die Glocke rascher von Luft befreit wird, indem diese nach unten austritt, und das Wasserstoffgas sogleich hinauf in den oberen Theil der Glocke steigt.

Enthält dann die Glocke nur Wasserstoffgas, so wird der obere Stöpsel aus dem Scheidetrichter herausgezogen und dieser mit der flüssigkeit gefüllt, welche filtrirt worden soll. Reicht diese dazu nicht hin, so wird so viel luftfreies Wasser nachgegossen, dass er voll wird, und dann der Stöpsel wieder eingesetzt. Der Hahn, welcher bis dahin verschlossen war, wird nun vorsichtig geößnet, so dass die Flüssigkeit nicht zu stürmisch ins Filtrum stürzt. Sie steigt darin nicht höher, als bis die Röhre unter die Oherfläche der Flüssigkeit in dem Trichter gekommen ist. Während dem wird die ausgeflossene Flüssigkeit durch Wasserstoffgas aus der Gleeke ersetzt, was während der ganzen Filtration fortdauert. Sobald die Flüssigkoit in dem Piltrum sinkt, so dass die Trichterröhre entblösst wird, tritt Wasserstofigas in dieselbe und dufür Flüssigkeit mit dem Niederschlage koraus. Ist der Scheidetrichter leer und poch Flüssigkeit zu filtriren vorhanden, so wird der Hahn zugeschraubt, der Stöpsel herausgezogen und der Trichter wieder gefüllt, werauf alles wieder wie vorher von Statten geht. Während der ganzen Filtration lässt man einen schwachen Strom von Wasserstoffgas hindurchgehen, was aber auch,

wenn alles dicht schliesst, unterhasen werden kana. Dieser Apparat crfüllt bequem and vortreffich seinen Zweck. Br braucht nicht immer se gress zu sein; immer aber muss dech die Röbre des Scheidetrichters von so diekem Glas sein, dus sowohl die Coffnung darin als auch die in dem Hahn gross genug ist, um nicht durch den Niederschlag verstopft zu werden, und dass Gas und Flüssigkeit sich einander auswechseln können.

Reich *) schlägt vor, anstatt Knallgas zum Löth. Gaslöthrohr. rehr mit zusammengepresstem Gase, 2 Theile Kohlenoxydgas und 1 Th. Sauerstoffgas anzuwenden, mit deren Feuer ungefähr dieselbe Hitze hervorgebracht werde, wie mit Wasserstoffgas und Sauerstoffgas, und mit unendlich geringerer Gefahr vor Man braucht das Gas nur vor einer Explosion. dem Hahn durch ein Glasrohr bis zu der Löthrobr-Oeffnung zu führen, um die Entzündung nach lanen zu verhindern. Man muss vor die Oessnung eine angezündete Spirituslampe halten, weil das Gas leicht verlöscht und die Flamme wegnehmen, the der Hahn zugeschraubt wird. Auf diese Weise hat er Kieselsäure zu Glas und 11 Gramm Platin zu einer Kugel geschmolzen. - Es ist klar, dass eine Zwischenlage von einigen Scheiben eines seinen Metallgewebes dieses Instrument ganz gefahrlos machen wird.

Schubert **) bat eine Tiegelzange beschrie- Tiegelzange. ben, welche zweckmässig zu sein scheint, die aber selbst vermittelst der von ihm dafür gegebenen Zeichnung schwierig zu verstehen ist. Ich gebrauche

⁾ Journ. f. pract. Chemie XXXIII, 477.

[&]quot;) Das. p. 253.

zum Abnehmen oder Aufsetzen von Platist auf die Lampenflamme eine sehr einfache welche am besten durch Vergleichung mit Papierscheese verstanden wird, deren än Enden an die hintere Biegung von zwei eintgegen gekehrten C gelöthet sind, weld wohl die kleinsten als grössten Platintieg gewöhnlicheren Grössen gleich gut fassen.

Mineralogie.

lie Portschritte, welche die Mineralogie in Mineralogische letzteren Jahren gemacht hat, sind in keinem Handbücher. krlicheren Werke europäischen Ursprungs mengefasst worden; dagegen sind im Laufe reflossenen Jahrs zwei Arbeiten dieser Art vereinigten Staaten von Nordamenica berdonnen, nämlich die zweite Auflege von J. a's System of Mineralogy, welches alle begemachten Entdechungen in die allgemeine ellung der Wissenschaft eingeführt enthält, giagig bereichert mit wohl ausgeführten nungen von Krystallfiguren; und die von eis Alger veranstaltete 5te Auflage von lips Elementary treatise on Mineralogy, eleutenden Zusätzen von dem Herausgeber, berfalls mit dem neuen Zuwachs der Wishaft und wohl ausgeführten Zeichnungen von biligaren bereichert. Darch diese Arbeiten um wahren Bedürfniss für die Gegenwart Mineralogie abgeholsen worden. Ramberg hat ein Supplementhest zu seiner dichen Arbeit: Handwörterbuch des cheen Theils der Mineralogie, gegeben, dem in mit mehrere nachfolgen sollen.

Pseudomorphosen. Haidinger") hat die bekannten Metamorphesen der Mineralien auf eine sehr wissenschaftliche Weise abgehandelt. Der Gegenstand ist eben so interessant als wichtig, und er verdient wohl in gründliche Betrachtung gezogen zu werden. Und dies ist in dieser Abhandlung geschehen, welche aber keinen kürzeren Auszug gestattet, so dass ich hier nur auf die Originalarbeit verweisen kann.

Neue Mineralien.

In den Granitgängen auf Hitterö in Norwegen, welche merkwündig sind wegen der vielen ungewöhnlichen Mineralien, die darin enthalten sind, z. B. Gadolinit, Orthit, phosphorsaure Yttererde u. s. w., lat Scheerer) zwei mene Mineralien gefunden, welche er Polykras und Malakon genannt hat.

Polykras.

Der Polykras (von nolve und zeaue, was am Vielem eonstituirt ist) ist in langen, platten linealähnlichen Krystallen augeschossen, welche ibis 1½ Zoll lang sind und dem rhombischen (einund ein-axigen) System angehören. Sie haben eine schwarze Farbe mit vielem Glanz, sind in äusserat feinen Splittera bräunlich, ohne Durchgünge, haben einen muscheligen Bruch, und sind nieht völlig so hart, wie Feldspath. Specif. Gew. 5,10. Sie geben ein braunes Pulver, decrepitiren beim raschen Erhitzen, verglimmen beim aufangenden Glüben und werden braun, wie das Pulver. Sie schmelzen nicht vor dem Löthrohre, geben mit Flüssen ein Glas, welches in der äusseren Flamme gelb und in der inneren braun ist.

^{*)} Poggend. Ann. LXII, 161. 306.

[&]quot;) Das., p. 429.

Soda auf Platin geben sie eine schwache ion auf Mangan. Von Salzsäure werden sie juig, aber von erhitzter Schwefelsäure vollg anfgelöst.

ist sowohl im Ansehen als auch in der mensetzung dem Polymignit ähnlich, aber whilt Bestandtheile, welche in diesem nicht den sind, nämlich Tantalsäure (Niobsäure) Unnoxydul, so wie ein wenig Kalkerde und pnoxydul. Eine quantitative Analyse wurde it nicht versucht, da noch keine recht sim Methoden bekannt geworden sind, um Bestandtheile quantitativ zu scheiden.

Malakon (von μαλακος, weich) ist kry- Malakon. hirt, theils in isolirten Krystallen und theils Suppen, dem quadratischen (2 und 1-axigen) angehörend. Die Farbe aussen dunkel dane fallend, im Innern weissblau ins Grane d, mit schwachem Glasglanz. Er besitzt utungen zu Durchgängen, die Härte ungefähr Feldspath. Specif. Gewicht = 3,90. Erkitzen zuerst Wasser und verglimmt dann Cliben, was jedoch ein geübtes Auge erst um bemerkt zu werden. Hernach hat ine ins Gelbe ziehende Farbe und ein spelewicht = 4,22, wozu jedoch der Verlust Veser hauptsächlich beiträgt. Er schmilzt vor dem Löthrohre, löst sich in Gestalt von m nicht in Flüssen auf, aber als feines wird er davon aufgelöst mit Zurücklassung Rieselskeletts und mit schwacher Eisenfarbe. Mverform wird er nicht von Salzsäure aufkt, aber vollständig durch Schwefelsäure zer-M, and am schnellsten durch Fluorwasserstoffsäure. War das Pulver geglüht worden, so ist es in allen diesen Säuren unauflöslich, und es muss daher durch Glühen mit kohlensaurem Natron zersetzt werden, wobei sich der Malakon wie Zirkon verhält.

Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

 Kieselsäure
 . 31,31

 Zirkonerde
 . 63,40

 Eisenoxyd
 . 0,41

 Yttererde
 . 0,34

 Kalkerde
 . 0,39

 Talkerde
 . 0,11

 Wasser
 . 3,03

was die Formel = 2Zr Si + H gibt. Wahrschein lich ist ein grosser Theil von dieser Zirkonerd Norerde, dezen Atomgewicht zwar nicht gleic mit dem der Zirkonerde ist, aber doch nicht stavon abweicht, dass es hier einen besondere Unterschied veranlasst. Nach der Rechnung besteht er aus:

	•	Atome
Kieselsäure	32,43	2
Zirkonerde	64,06	2
Wasser .	3,51	. 1

Er ist also wasserhaltiger Zirkon, aber in der αModification, aus der er durch Glühen in die βModification übergeht, wodurch er sich in wahren Zirkon verwandelt.

Keilbauit, Yttro - Titanit.	Axel	Erdmann*)	und	Th.	Scheerer	**)	
--------------------------------	------	-----------	-----	-----	----------	-----	--

^{*)} Kongl. Vet. Akad. Handl. för 1844.

^{**)} Poggend. Ann. LXIII, 459.

ein im Jahr 1841 von Weibye gefunde-lioeral beschrieben, welches in einem Feldruch auf Buön, 11 Meile von Arendal, vor-, und welches der Erstere Keilhauit, Pro-Reilhau zu Ehren, und der Letztere Titanit genannt hat in Rücksicht auf die ndtheile. — Es ist derb, hat aber einen Schen und zwei wenig deutliche Durchgänge, chwarzbraun, gibt ein graubraunes Pulver, it in Splittern mit braunrother Fache durchinend. Es hat auf der deutlichen Durchgangse Glasglanz, der auf der übrigen muschli-Bruchfläche in Harzglanz übergekt. Härte chen Quarz und Feldspath. Specif. Gewicht 6. Es verändert sich nicht im Glühen und immt nicht, aber stark geglübete Splitter n kell grüngelb und geben dann ein Pul-🗪 heller Thonfarbe.

er dem Löthrohre schmilzt es mit Blasenziemlich leicht zu einer schwarzen, glänka Schlacke. Von Borax wird es mit Eikhe aufgelöst, die in guter Reduction blutwird. In Phosphorsalz löst es sich mit Eikhe und mit Zurücklassung eines Kieselskeauf. Im Reductionsfeuer bekommt die Perle
i Stich ins Violette. Mit Sada erhält man
Manganreaction.

Als feines Pulser wird es vollständig von Salzsangelöst, und nach der Analyse von Erdsa besteht es aus:

	1.		2.	•
Kieselsäure	30,00	Sauerstoffgebalt == 15,585	24,45 \$	Sauerstoffgehalt=15,298
Kalkerde	18,92	5,374	18,68	5,307
Eisenoxyd	6,351	•	6,48)	•
Thonerde	6,09	4,951	5,80 >	4,958
Manganoxyd	0,67	•	0,86	-
Ceroxyd	0,32	****	0,63	
Titansäure	29,01	11,517	28,14	11,158
Yttererde	9,02	1,915	9,74	1,939

Erdmann berechnet danach die Formel 3Ca⁵Si + \ddot{R} Si + Υ Ti⁵, oder 3($CS^2 + \overset{A}{F}S$) + Υ Ti⁶, wiewohl er bemerkt, dass das analytische Resultat nicht scharf dieser Formel entspricht.

Bei Montoval in der Gegend von Toledo kommt Iberit. ein Mineral vor, welches von Hrn. Sandòval in das Mineralien - Cabinet des Reichs - Museums gesandt worden ist, und welches neu zu sein scheint. Dasselbe ist von Norlin') analysirt und nach Iberia, Iberit genanat worden. Es ist in grossen Krystallen angeschossen, welche dem hexagonalen System anzugehören scheinen und 4 Durchgänge haben, einen parallel mit der Basis des Prisma's und die anderen mit 3 Seiten in dem sechsseitigen Prisma. Es ist hell graugrün, gibt einen weissen, sich ins Grüne ziehenden Strich, hat Glasglanz bis Perlmutterglanz, ist undurchsichtig. Härte zwischen Gyps und Kalkspath. Specif. Gewicht = 2,89.

Vor dem Löthrohre schmilzt es zu einer dunklen, gestossenen Perle und gibt Wasser im Kolben. Schmilzt mit Soda zu einer undurchsiehtigen Perle. Auf Platinblech gibt es eine schwache Reaction auf Mangan. Löst sich leicht in Borax

^{*)} Ösversigt af K. V. Acad. Förhandl. 1844, p. 219.

tuit Bisenfarbe, so wie auch in Phosphorsalz, der dabei ein Kieselskelett. Durch Kobaltion wird das Pulver im Glühen dunkelblau.

warde zusammengesetzt gefunden aus:

käure	40,901	Sauerstoff	gehalt:	== 21,254	4
erde	30,741			14,357	3
mxydal	15,467	3,437			
	4,571	0,775			
	0,043	0,011		4.040	
moxydul	1,327	0,298(• •	. 4,946	1
u de	0,397	0,113			
erde	0,806	0,312)			
ier	5,567	_		4,946	1
		_			

ist also = fS + 3AS + Aq., worin ungevon dem Eisenoxydul durch Manganoxy-Talkerde Talkerde, Kali und Natron ersetzt in ist.

vanosse des Fundorts) beschrieben, bes eine braune faserige Masse bildet, die so be und lose ist, dass sie vom Nagel geritzt. Es gibt ein rothbraunes Pulver, ist unbichtig, hat Glasglanz, und lässt sich leicht Richtung der Fasern theilen. Specif. Getz 2,8. Schmilzt leicht auf der Kohle vor Löthrobre zu einer braunen Kugel. Gibt Eisensarbe mit Flüssen und wird grün mit auf Platinblech. Gibt im Kolben viel Was-

maoss berechnet die Zusammensetzung dessa der solgenden Formel:

Annuaire du Journal des Mines de Russie. Année 1841.

2 ^{Zn} Si + 32°cH² + 8Mn H² nach folgender Analyse :

	Gefunden	Berechnet	
Eisenoxyd	· ·28,8 0.	. (28,79. : oi	
Mangansupero	xyd 28,13	30,96	
Wasser	19,01	18,98,	
Kieselsäure	12,10	12,19	
Zinkoxyd Kalkerde	$\{6,30\}$ $\{2,55\}$	9,061:2	
Titansäure	1,20	··· —	
Thonerde	0,60	<i>.</i>	
Talkerde	0,70	_	
•	99,39	99,98.	

Digenit und Breithaupt') hat zwei neue Kupsererze aus Cuproplumbit. Chili beschrieben, deren Fundort nicht genauer bekannt ist.

Das eine, welches den Namen Digenit erhalten hat, war derb, dunkel bleigrau, metallisch glänzend. Gab einen schwarzen Strich. Hat einen muschligen Bruch, keine Merkmahle von Blättrigkeit, Härte zwischen 2,5 und 3,25, und speeil. Gewicht = 4,680.

Dasselbe Mineral kommt, wiewohl früher nicht als eine besondere Mineralspecies betrachtet, bei Sangershausen in Thüringen vor, dessen specif. Gewicht aber nur 4,568 ist. Schmilzt vor dem Löthrohr wie Schwefelkupfer.

Wurde zusammengesetzt gefunden aus:.

	Kupfer	70,20
	Silber	0,24
	Schwesel (Verlust)	29,56,
was	sich Cu + 4Cu näher	rf.

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXI, 671.

verhergehenden bedeckt gefunden warde, beden Namen Cuproplambit. Es ist metallisch
and, krystallinisch mit den Durchgängen des
lanzes, hat die: Farbe vom Kupferglanz, gibt
aschwarzen Strieh, ist leicht zu zersprengen
iso hart wie das vorhergehende. Specif. Get = 6,42. Schmilst leicht auf der Köhle vor
Löthrehre, mit dem Geruch nach schwestiger
e und mit einem Bleiheschlag auf der Kohle.
de zusammengesetzt gesunden aus:

Schwefelkupfer, Éu 24,45

Schwefelblei

74,98

Schweselsilber

0,57 100,00,

ei die Zusammensetzungsformel dafür wird: - 2 Pb.

hat man bei Wosskressensk*) in einer auf Kupferoxyd.

Malachit benen Grube vanadinsaures Kupfer und Malachit benen Grube vanadinsaures Kupferoxyd == gefunden, darin vorkommend theila als pulmiger Anflug, theils in nierenförmigen Grupgebildet aus Blättern, welche eine citrou-Farbe und Perlmutterglanz haben. Wer es den und analysirt hat, ist nicht angegeben

logers **) gibt an, dass man in einer verlas-Nicht oxydirte
Grube bei Merthyr-Tydwill in England ge- Mineralien.
Gediegen Titan in denselben kupferrothen und würtan.
Titan Krystallen gefunden hat, wie früher

L'Institut, No. 525, p. 68.

Des. No. 529, p. 60.

in den Bodensteinschlacken mehrerer Hebösen. Es ist auch an mehreren Orten im südlichen Wales gefunden worden, und es soll schon seit dem Jahre 1794 in dem Erze auf dem Eisenwerk Clyde gefunden und damais an Hauy gesandt worden sein, welcher es für würselsörmigen Schweselkies gehalten hätte.

Gediegen Zinn. Nach Hermann*) kommen unter dem Golde in den sibirischen Goldwäschen seltene kleine grane metallische Körner vor, welche gediegenes Zinnsind, verunreinigt durch eine unbedeutende Quantität von Blei.

Arsenikantimon.

Rammelsberg**) hat das Arsenik-Antimon
von Allemont in Frankreich analysirt und es aus
Sb As5 zusammengesetzt gefunden.

Gefunden Berechnet
Antimon 37,85 36,38
Arsenik 62,15 63,62.

Wismuthsilber. Domeyko ***) hat das Wismuthsilber von S.
Antonio in Copiapo im südlichen Amerika analysirt. Es bildet weisse, geschmeidige, metallische Blätter, welche zusammengesetzt gefunden wurden aus:

Silber 60,1
Wismuth 10,1
Kupfer 7,8
Arsenik 2,8
Gebirgsart 19,2.

Domeyko glaubt, dass das Kupfer und Arsenik Eu⁵ As (Jahresb. 1845, S. 299) ausgemacht hätten. Die Silberverbindung wäre dann = Bi Ag⁶.

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 300.

^{*)} Poggend. Ann. LXI, 137.

[&]quot;") Ann. des Mines 7. Ser. VI, 465.

m in letzten Jahresberiehte S. 279 angeführte Guban.

Miseral Cuban, dessen Fundort auf Cuba da
icht genauer bekannt war, soll sich bei Ba
icht genauer

Gefunden Berechnet
26,84 26,61
57,89 58,47
14,94 14,85
and such d. Verbr. d. Schw. 0,04
99,71

Te + 3 Cu. Damit stimmt auch Varrenrs Analyse (Jahresb. 1841, S. 219) überein. In bei Schladming vorkommende krystallisirte Nickelglans. Ighaz (Jahresb. 1844 S. 244) ist von Pless**) In Löwe ***) analysirt worden:

Pless. Löwe.

21 16,35 16,11 16,91 14,63 13,45 14,42
39,04 39,88 39,40 48,75 49,84 50,90
19,59 27,90 28,62 26,96 25,55 25,91
14,12 0,83 2,88
11,13 14,97 12,19 9,66 9.28 9,71
der Vergleichung dieser Analysen sieht es
wechselten sich Arsenik und Schwefel in
muten Verhältnissen einander aus. Pless's
gibt die Formel 2NiS+NiAs, worin
and Ni zusammen mit Ni ausgedrückt
Die Berechnung gibt

gend. Ann. LXI, 675.

k p. 396.

n. d. Chem. und Pharm. Li, 250.

indim mitgetheilt.

Berechnet Gefunden .

Schwefel 16,41 16,27 Areanik 38,35 38,99 Ni, Co, Fe 45,24 44,77

Er unterscheidet sich also von dem Nickelglan von Loos im Kirchspiel Färila um 4 Atom Nicke mehr, denn die Formel von diesem ist Ni S² -Ni As.

Pless führt ein Paar Analysen von Lercian, welche mit denen von Löwe übereinstimmen worin wahrscheinlich eine Einmengung von Asseniknickel stattfindet.

v. Kobell') hat einen in Octaëdern krystal lisirten, häufig vorkommenden Nickelglanz von Friedrich Wilhelmsstollen bei Lichtenberg im Berg amte Steben in Bayern analysirt, und zusammen gesetzt gefunden aus:

 Schwefel
 14,00

 Arsenik
 45,34

 Nickel
 37,34

 Eisen
 2,50

 Blei
 0,82

 Spur von
 Kobalt

 100,00

Schaalenblende v. Kobell gibt dafür die Formel = Ni S² + Ni² As¹
Kersten **) hat die schaalige Zinkblende un
tersucht, welche bei Raibel in Kärnthen vorkomm
Sie ist nichts anderes als Schwefelzink = Zn S
verunreinigt durch ein wenig Schwefelcisen, m
Spuren von Schwefelantimon und von Schwefel
blei.

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 492.

[&]quot;) Poggend. Ann. LXIII, 132.

Scheerer') hat unter seiner Leitung von sei-Schülern eine strahlig angeschossene, braune Mende analysiren lassen, welche nahe bei der Kirche bei Christiania vorkommt. Sie gab:

 Schwefel
 33,76
 32,33

 Zink
 46,45
 51,44

 Eisen
 16,88
 14,57

 Kupfer
 Spur
 —

 Feachtigkeit
 0,23
 —

 97,32
 98,34

Schwesel in beiden Analysen reicht nicht hin, wit den Metallen K zu bilden, es muss also Swerstoff darin enthalten sein.

mour **) hat das Tellurwismuth (Bosnine)Tellurwismuth.

Resilien analysirt. Es kommt in metallglän
22, weissen Schuppen vor, welche nach sei
Analyse bestehen aus:

Schwesel mit wenig	Selen	4,58	Atome 3
Tellar		15,68	3
Wismuth		78,40	8
		98,66.	

i§³ + 3BiTe.

escloizeaux ***) hat die Krystallform des per beschrieben und abgebildet. Die Grunddesselben ist ein geschobenes, rhomboidi-Prisma von 74°26', an welchem die Basis seler der Seitenkanten einen Winkel von M'38" macht, und an dem sich eine von den hanten der Base zu der Höhe des Prisma's selt = 169: 47.

Realgar.

Ann. de Ch. et de Phys. X, 422.

^{) &}lt;sup>N</sup>yi Magaz. für N. Vidensk. IV, 348.) ^{Llast}., No 568, p. 382. Ann. de Ch. et de Phys. XIII, 372.

Verbindung ware, sondern ein Gemenge in Folge einer Epigenie, wodurch das Wasser in dem Hydrat allmälig gegen Sauerstoff ausgewechselt wurde. Diese Vermuthung hat Breithaupt ') zur Ge wissheit erhoben, indem er die Veränderungen des Manganits am Fundorte selbst untersucht has wobei es sich zeigte, dass dieses Mineral, besen ders an den Orten, welche den Saalbändern at nächsten liegen, und an denen, wenn auch nur langsam, ein Luftwechsel stattfindet, allmälig in den sogenannten Varvicit übergeht, wobei er seint äussere Form beibehält, aber so, dass man an de Stufen den veränderten Theil durch den Verluit von Festigkeit von dem noch nicht verändertes unterscheiden kann. Was den Pyrolusit anbetrift, so theilt ihn Breithaupt in 2 Arten, nämlick in Polian oder Lichtmanganerz, welches in so harten Krystallen vorkommt, dass sie am Stabl Funken geben, und in Weichmanganerz, welches ebenfalls in Krystellen von ähnlicher Form vorkommt, aber welches abfärbt und einen leseren Zusammenhang hat. Diesen Polian hat Plattner, auf Breithaupt's Bitte, analysirt und dabei hat er sich als Mangansuperoxyd mit 0,615 Procent fremder Einmengungen herausgestellt, von denen 0,318 Procent in Feuchtigkeit bestehen. Breithaupt hat beobachtet, dass die Krystalle des Polian's ebenfalls aus dem harten Zustande in den loseren übergehen, so dass man sie an einerlei Stufe finden kann. Dieser Uebergang ist weniger leicht zu verstehen. Breithaupt aussert sich ausführlich darüber; mir will es scheinen, als

^{*)} Poggend. Ann. LXI, 187.

de er entweder in dem Uebergange aus einer nichen Modification in die andere, z. B. bs in Mns, oder er entsteht, was auch den kann, dureh den Einfluss von Basen, e ihn in Folge ihres Strebens, sich mit dem mayd zu vereinigen, allmälig auflockern, die kleinsten Theile darin zu verrücken, so die aussere Form verändert wird.

lick eine andere Art-Abänderung des Braun- Wad. sist das Wad. Ein solches ist von Ramsberg*) untersucht worden. Dasselbe stammte Kubbach bei Rübeland am Harz her und 🗯 die Glaskopfstructur, schalenförmige, über der gelagerte Schichten bildend, von bräuneisengrauer Farbe, fettig anzufühlen und von danz. Es gab:

Sauerstoffgas 13,48

Manganoxydul 67,50 Sauerstoffgehalt = 15,14.

Kalkerde 4,22 Baryterde 0,36 Kali 3.66 Wasser 10,30

1,01] Fremde Körper. Eisenox yd. 0.47 Rieselsäure

Banmelsberg berechaet dies zu RMn² + 3H, li R aus Mn, K, Ca und Ba besteht, gemengt 5.43 Procent unverändertem Superoxyd. Aber das verbundene Superoxyd 38,32 Procent let, so ist offenbar wahrscheinlich, dass die hel = RMn+ + 3H ist, auch wenn das entlelte Sauerstoffgas derselben nicht entspricht.

[&]quot;) Poggend. Ann. LXII, 157. Serzelius Jahres - Bericht XXV.

Eine Verbindung von Basen; mit gewissen Atomen Mn kann eine höhere Temperatur erfordern, als angewandt worden ist, um alle den Sauerstoff abzugeben, den es verlieren kann.

Igelström ') hat unter L. Svanberg's Leitung ein Wad von Mossebo, Mölltorps Kirchspiel in Westgothland analysirt, welches nach demotrocknen bei + 100° zusammengesetzt gefunden wurde aus:

Manganoxyd 82,514
Eisenoxyd 0,773
Thonerde 6,301
Wasser 5,583
Kieselsäure 1,430
Kalkerde 1,911
Talkerde 0,694
99,227.

Alkali oder Baryt sind nicht darin enthalten.

L. Svanberg glaubt, dass es von einem Manganoxydhydrat und Thonerdehydrat ausgemacht werde =2 Mn + H.

Eisenoxydhydrat analydrat. Turgit sirt, welches in den turginschen Kupfergruben nicht weit von Bogoslawsk im Ural vorkommt. Es bildet derbe Massen, hat eine braunrothe Farbe und einen flachmuscheligen matten Bruch, gibt einen glänzenden Strich, hat 3,54 bis 3,74 specif. Gewicht. Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

^{*)} Öfversigt af K. V. Acad. Förbandl. 1844. S. 221.

[&]quot;) Journ. für pract. Chem. XXXIII, 96.

Risenoxyd 85,34
Wasser 5,31
Kupferoxyd 1,85
Bleioxyd 7,50.

berechnet danach die Formel zu 2Fe + H, macht es also zu einem neuen Eisenoxydt, welches er Turgit nennt. Da es ein einsGemenge von Oxydhydrat mit wasserfreiem sein kann, so ist kein hinreichender Grund aden, weder das Ganze für ein Hydrat zu a, welches auf einem anderen Wege nicht at geworden ist, noch eine neue Minerales daraus zu machen.

Veidling") hat den Tafelspath von Gökum Einfache Sipland analysirt. Er ist CS² mit sehr unbe- Tafelspath. Inden Einmengungen von fremden Stoffen.

arignac") und Descloizeaux haben Talk. blättrigen Talk aus dem Chamouni-Thal irt. Die Blätter haben eine grüne Farbe, autterglanz und sind biegsam. Er besteht

 Kieselsäure
 62,58
 62,41

 Talkerde
 35,48
 35,49

 Eisenoxydul
 1,98
 2,06

 Wasser
 0,04
 0,04

Spur von Mangan

kŠi + 3Mg oder M⁴S⁵.

eidling ***) hat den Kerolit, ein talkarti- Kerolit.

Öfversigt af K. V. Acad. Förhandl. 1844. p. 92.

Ann. de Ch. et de Phys. X, 432.

Brotes Suppl. 2. d. Handwörterb. des chemischen Theils Eneralogie von Rammelsberg. S. 79.

ges Mineral von Zöblitz analysirt, und zu mengesetzt gefunden aus:

 Kieselsäure
 47,128

 Talkerde
 36,128

 Eisenoxydul
 2,922

 Thonerde
 2,570

 Wasser
 11,500

 100,248.

Mit Ausschluss der Thonerde (was jed unmöglich seine Richtigkeit haben kamm), Rammelsberg die Zusammensetzung zu 2(Mg + 2H) + MgH berechnet, was wohl einfal durch 3 (Mg² Si + H) + (MgSi + H²) ausgedat werden kann.

Serpentin.

Ivanoff") hat einen krystallisirten Sertin aus der Talov'schen Kupfergrube im Urallysirt. Er bildet blass apfelgrüne Lame welche hartem Asbest ähnlich sind, Fett haben, sich leicht in der Richtung der Stratheilen lassen, ein weisses Pulver geben und specif. Gewicht haben. Vor dem Löthrohre hält er sich wie Serpentin. Er wurde zu mengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure	40,80
Talkerde	40,50
Eisenoxydul	2,20
Manganoxydul	0,20
Kalkerde	0,42
Thonerde	3,02
Wasser	12,02
•	99 94

^{*)} Annuaire du Journ. des Mines de Russie Année 16 St. Petersb. 1844. S. 383.

lit Ausschluss der Thonerde berechnet er m Nig⁵Si² + 3MgH², welches die Formel Sepentins ist.

hrehand und Jordan") haben einen gel-Sepentin von Fahlun analysirt, welcher dt:

	Jordan	Marchand
Ricselsaure	40,32	40,52
Talkerde	41,76	42,05
Eisenoxydul	3,33	3,01
Thousarde	_	0,21
Wasser	13,54	13,85
Roblige Substanz	. —	0,30
	98,95	99,94.

gibt ganz dieselbe Formel wie die vorherbie.

chweitzer ") hat 6 serpentinartige Minemalysirt:

Von Findelgletscher bei Zermatt. Es ist derbe, gelbgrüne, durchscheinende Masse 557 specif. Gewicht.

Vom Monte Rosa bei Zermatt. Es ist schwefelgelb ins Grüne, an den Kanten Icheinend, haftet an der Zunge, und hat bis 2,553 specif. Gewicht.

Vom Col de Bréona im Canton Wallis. It eine krummschiefrige Masse, die ins verme Pasrige übergeht. Lauchgrün, in dün-Blättern halbdurchscheinend. Hat Glasglanz der Oberfläche, ist matter auf dem Bruche, lätter theilbar, von faserigem Gewebe.

Journ. f. przet. Chemie XXXII, 499.

- 4. Von der Serpentinkuppe Ate chonice im Canton Wallis. Es ist eine dichte, halb krummschiefrige, halb faserige, schwarzgrüne Masse, die wenig glänzend und in feinen Splittern durchscheinend ist.
- 5. Von Zem? im Zillerthal in Tyrol. Es ist derb, aber strahlig faserig, berggrün, in dünenen Stücken durchscheinend, auf der Oberflicht fettglänzend, auf dem Bruch schwach seideglänzend. Lässt sich leicht theilen.
- 6. Von Zermatt. Ist eine krummschiefrige Masse, leicht theilbar in die dünnsten Blätter blaugrün, halb durchscheinend mit lauchgrünes Farbe. Lässt sich in einer Richtung mit einem Messer schneiden. Gibt ein weisses Pulver.

Die Analysen gaben:

	1	2	3	4	5	6
Kieselsäure	43,60	43,66	44,22	44,22	41,69	43,78
Talkerde	40,46	41,12	37,14	36,41	40,33	28,21
Eisenoxydul	2,09	1,96	5,44	4,90	2,07	10,87
Wasser	14,73	13,57	12,43	13,11	12,82	14,60
Thonerde	_	0,64	1,10	1,36	1,56	2,25

100,88 100,95 100,33 100,00 88,47 99,70.

Für die ersten 5 gibt er die Formel 2MgSi + 2Mg + 3H, und für 6 = 2MgSi + Mg + 3H. Es versteht sich, dass Mg eine grössere oder geringere Quantität Fe einschliesst.

Süersen ') hat in dem Zöblitzer Serpentin vergebens Vanadin gesucht, aber ungefähr 3 Gran Chromoxyd in einer Unze Serpentin gefunden (Jahresb. 1845, S. 115).

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXI, 486.

Schmidt') hat unter H. Rose's Leitung m Pimelit aus Schlesien untersucht. Er ist gin, derb, bat einen muschligen Bruch, sich mager an, haftet an die Zunge, hat specif. Gewicht, nach dem Glüben nur 1,443. Wird in der Löthrohrstamme grau su schmelzen. Schmilzt nicht mit Soda, aber bei der Reductionsprobe viel Nickel in lischen Flittern. Er löst sich in Borax mit gewöhnlichen Farbe des Nickels. Im Reducsener wird das Glas grau, ohne Kobaltsarbe. Phosphorsalz gibt er ein tief braungefärbtes , welches beim Erkalten fast farblos wird. einem grossen Zusatz wird ein Kieselskelett den.

Du bei + 100° völlig getrocknete Pulver wurde mirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure 54.63 Nickeloxyd 32,66 Talkerde 5,89 Kalkerde . 0,16 Eisenoxydul 1,13 Thonerde 0,30 Wasser 5,23

Dies gibt die Formel 2NiSi + H, worin ein k Nickeloxyd durch Talkerde und Eisenoxyersetzt ist.

Maidinger **) bat sehr interessante Unter-Thonerdesiliungen über durchsichtige, grün gefärbte cate. Andalusit. dwiten beschrieben, welche von dem ver-Benen Dr. Pohl mitgebracht und im Rio

[&]quot;) Poggend. Ann. LXI, 388. M Day S. 295.

dos Americanos, zu Minas novas in Minas Geraës in Brasilien als abgerundete Geröllegefunden worden waren. Sie zeigten, gleichwie der Diaspor, S. 338, einen Di- und Trichroismus, in Betreff welcher Phänomene ich auf die Abhandlung verweisen muss.

Staurolit.

Jacobson') hat unter H. Rose's Leitung den Staurolith vom St. Gotthardt analysirt und darin gefunden:

Kieselsäure	30,31	30,91	29,72	29,13
Thomerde	46,80	48,68	54,72	52,10
Eisenoxyd	18,08	15,37	15,69	17,58
Manganoxyd		1,19	_	
Kalkerde	0,13	·		
Talkerde	2,16	1,33	1,85	1,28
-	97,48	97,48	101,98	100.10.

Bekanntlich ist dieses Mineral schwierig zu zersetzen, ein Grund, weshalb die Analysen, welche wir davon besitzen, unter sich sehr variiren. Die beiden letzten Analysen sind als die am besten geglückten anzusehen, und sie geben die Formel Äl²Si oder A²S, wenn in Äl das Eisenoxyd einbegriffen wird, welches in wechselnden Verhältnissen die Thonerde ersetzt. Das nach der Formel berechnete Resultat ist:

Kieselsäure 29,25 Thonerde 54,23 Eisenoxyd 16,52

Sillimanit.

Staaf**) hat unter L. Svanberg's Leitung den Sillimanit von Pettypang bei Saybrook in Connecticut (Jahresb. 1844, S. 278) analysirt, und darin gefunden:

[&]quot;) Poggend. Ann. LXII, 419.

[&]quot;) Öfserfigt af. K. V. Acad. Förhandl. 1844, p. 91.

| Inchiere 33,362 Sancratofigeholt = 19,432 2 | Increle 58,622 27,379 28,031 3 | Increle 0,398 | Increle Spur lichtiges 0,428 98,984.

ist also chen so xusummengesetzt, wie der lien, $= A^5 S^2$.

Ilimoff") hat den Cimolit analysirt, welcher Gmolit.

nichtiges Lager bei dem Dorfe Ekaterinowska
llexandrowschen Districte bildet. Er besteht aus

nen, unregelmässigen, compacten Massen, ist
daichtig, etwas fettig anzufühlen, und hat

n erdigen Bruch. Sein specif. Gewicht ==

7. Er saugt Wasser mit Geräusch ein, aber
hefällt nicht dadurch, wiewohl er sich leicht

it zu einer zusammenhängenden Masse anrühläst. Er sehmilzt nicht vor dem Löthrohre,

t anmoniakalisches Wasser und schwärzt sich
löben. Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

 Kieselsäure
 66,00
 63,52

 Thonerde
 24,18
 23,55

 Wasser
 9,47
 12,10

 99,65
 99,17.

Er ist = Āl Ši³, was nach der ersten Analyse unden wäre mit 2, und nach der letzten mit bunen Wasser. Für die erste Analyse war Probe bei einer zu starken Hitze getrocknet wien. Er hält daher die letztere, oder AS³

¹⁾ ^{Amuaire} du Journal des Mines de Russie. Année 1844. ¹ Peteral. 1844. p. 336.

+ 3Aq für die richtige. Mullet ') hat einem Porcellanthon von Nowth in der Nähe von Dablin analysirt, welcher ebenfalls AS³ enthielt, mit Trisilicaten von Kalk und Eisenoxyd in geringer Menge.

Manganoxydulsilicat. Tephroit. H. Rose ") hat den Tephroit von Sparta ia New-Jersey analysirt. Es ist ein aschgraues Mineral, welches sich in der Lustschwärzt, eine krystallinische Textur und Diamantglanz hat. Wurde zusammengesetzt gesunden aus:

Kieselsäure 28,66 Manganoxydul 68,88 Eisenoxydul 2,92.

Er ist $= \dot{M}n \ddot{S}i + 2\dot{M}n \text{ oder } = mnS.$

Photizit.

H. Rose führt an, dass ein anderes, gelbbraunes Mangansilicat vom Harz, Photzit genannt, unter seiner Leitung von Simpson analysirt worden ist, mit folgendem Resultat:

Kieselsäure	75,74
Manganoxydul	12,84
Kalkerde	1,46
Eisenoxydul	1,44
Talkerde	1,50
Wasser	8,69
	101,67.

Dies gibt ziemlich ungezwungen die Formel Mn Si⁵ + 2H, wenn Ca, Mg und Fe einen Theil des Manganoxyduls ersetzen. Aber Rose hält mit vielem Grund ein so zusammengesetztes Manganoxydulsalz für wenig wahrscheinlich, und

^{*)} L. and E. Phil. Mag. XXV, 149.

[&]quot;) Poggend. Ann. LXII, 145.

betrachtet dasselbe als ein Gemenge von einem Beren Mangansilicat mit fein zertheiltem Quarz. Levy') hat wasserfreies, basisches kieselsau-Zinkoxyd beschrieben, welches er, zur Un-theidung von dem wasserhaltigen, Willemit Es wurde vorher Hebetin genannt. Mineral kommt ziemlich häufig bei Moresnet , theils massiv, theils warzenförmig, theils in deseitigen Prismen, die sich in ein stumpfes Domboëder endigen. Die Krystalle sind farblos d durchsichtig, wohl ausgebildet aber klein. sind die Seiten ein wenig wellenförmig, und meilen sind die Krystalle gelblich oder bräungefärbt. Specif. Gewicht = 4,18. n Durchgang rechtwinklig gegen die Axe. Bruchfläche ist muschlig. Die Krystalle ritzen und Apatit, aber sie werden von einer Stahlitze geritzt. Vor dem Löthrohre werden sie be und geben im Reductionsfeuer einen Zinksch. Mit Säuren gelatiniren sie. Sie wurden numengesetzt gefunden aus:

Zinksilicat. Willemit

Kieselsäure	27,05
Zinkoxyd	68,40
Eisenoxydul	0,75
Glühverlust	0,03
	96.23

ŽaŠi + 2Žn oder = Žn⁵Ši.

la den Höhlungen des Galmei's von Moresnet, wie auch von Vieilla Montagne bei Lüttich (Jahb. 1826, S. 198) kommt ein sehr seltenes Mimil in kleinen Krystallen vor, welches Hopeit mannt worden ist. Levy überzeugte sich, dass

Hopeit.

^{&#}x27;) Ann. des Mines 4. Ser. IV, 513.

es Zinkoxyd und Cadmiumoxyd enthält, von denen er glaubt, dass sie darin mit Borsäure oder mit Phosphorsäure verbunden seien.

Hermann') hat krystallisirtes, wasserhaltiges, kieselsaures Zinkoxyd von Nertschinsk analysirt. Es hatte 3,871 specif. Gewicht, und gab:

 Kieselsäure
 25,38
 25,96

 Zinkoxyd
 62,85
 65,66

 Wasser
 9,07
 8,38

 Bleioxyd
 2,70
 —

Danach berechnet er die Formel Zn⁵Si + 2H. Aber er führt nicht an, welche von den Analysen der Berechnung zu Grunde liegt. Nach der angegebenen Formel ist das Mineral zusammengesetzt aus 24,88 Kieselsäure, 65,43 Zinkoxyd und 9,69 Wasser. Da nun Hermann weniger Wasser erhalten hat, als erhalten werden musste, wenigstens bei der Analyse, welche die grösste Quantität Zinkoxyd gab, während in beiden Analysen zu viel Kieselerde gefunden wurde, so will es danach scheinen, als wenn das Untersuchte vielleicht nichts Anderes gewesen ist, als die gewöhnliche Verbindung = 2Zn3Si + 3H, was wohl am besten durch die Krystallform des Minerals aufzuklären sein dürfte.

Kupferoxydsilicat Dioptas.

Damour **) hat den Dioptas analysirt und dadurch vollkommen dasselbe Resultat, wie Hess (Jahresb. 1830, S. 197) erhalten, nämlich 2CuSi+Cu+3H oder Cu³Si²+3H.

Silicate mit mehreren Kersten ***) bat drei Feldspathe von Eger-

mehreren Basen. Feldspathe.

^{*)} Journ. für pract. Chem. XXXIII, 98.

[&]quot;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 485.

[&]quot;") Poggend. Ann. LXIII, 123.

l in Norwegen untersucht, und sie zusamgesetzt gefunden aus:

	1	2	3
Kieselerde	52,30	52,45	52,20
Thonerde	29,00	29,85	29,05
Eisenoxyd	1,95	1,00	0,80
Kalkerde	11,69	11,70	12,10
Talkerde	0,15	0,16	0,13
Natron	4,01	3,90 լ	4,70
Kali	0,50	0,60∫	7,10

Formel wird RSi + RSi, welches die Zumensetzungsart des Labradors ist.

Beheerer*) hat einen von Weibye in Öster- Aventurinn bei Tvedestrand gefundenen Aventurinspath von ausgezeichneter Schönheit analyand zusammengesetzt gefunden aus:

Feldspath,

Kieselsäure	61,50
Thonerde	23,77
Eisenoxyd	0,16
Kalkerde	4,78
Natron	8,50
Kali	1,29
	100,00.

🗷r ist also ein Oligoklas. 🏻 Das Farbenspiel rührt von einer unzähligen Menge äusserst er Eisenoxydkrystalle her, welche mit ihren meisten entwickelten Flächen (oP) sowohl belseitig als auch mit gewissen Combinationsea des Oligoklases parallel liegen. Davon ist Folge, dass wenn Sonneulicht darauf fällt, alle dasselbe gleichzeitig ressectiren, aber sie 🗎 zugleich auch so dünn, dass sie mit der

[&]quot;) Nyt Magaz. for Naturvidenskaberne. IV, 333.

rothen Farbe des Eisenoxyds durchsichtig sind. Unter einem zusammengesetzten Mikroskope zeigen sich diese Krystalle von der Masse des Minerals dicht Eine ähnliche Einmengung von umschlossen. kleinen Quantitäten eines fremden Minerals in anderen betrachtet Scheerer als die Ursache der unwesentlichen Bestandtheile, welche so oft bei Analysen erhalten werden.

Rother Albit

Chodnew") hat unter Rose's Leitung den von Kimito. rothen Albit von Kimito in Finland analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure	63,80
Thonerde	21,31
Kalkerde	0,47
Natron	12,04
Nali	1,98
	99,60.

Dies ist wiederum die Zusammensetzung des Oligoklases oder Natronspodumens = RSi + RSi2. Diese Ungleichheit in der Zusammensetzung mit dem sogenannten blumigen Alhit von Finbo bei Fahlun, dessen blumiges Gefüge jener vollkommen nachahmt, wäre in der That sehr merk-Die rothe Farbe rührt nicht von Eisenoxyd her, denn dieses konnte nicht darin gefunden werden. Bei Finbo und Ytterby trifft man häufig die Mineralien roth an, welche am nächsten den Yttro-Tantalit umgeben, was ausweisen dürfte, dass der letztere das Färbende darin ist, wiewohl in äusserst geringer Menge.

Im Uebrigen sind in H. Rose's Laborato-

^{*)} Poggend. Ann. LXI, 390.

him ') die Albite von Schreibershau (Riesengebirge), vom St. Gottbard und von Snarum in Norwegen analysirt worden, deren Zahlenresultatehier anzuführen ich für überflüssig erachte.

De ville ") hat einen feldspathähnlichen, krystillisirten Oligoklas vom Pic von Tenerissa analysirt.

Bin aus ähnlichen Bestandtheilen zusammengesetztes Mineral kommt in Schlesien zusammen
mit dem Pimelit vor, welches wegen seiner Aehnlichkeit in der körnigen Bildung mit Hutzucker
den Namen Saccharit ***) erhalten hat. Es ist
theils rein weiss, theils in Folge einer Einmengung
von Pimelit ins Apfelgrüne fallend. Spec. Gew.

2,668. Schmilzt nicht vor dem Löthrohre und
sehr schwierig mit Soda, aber es löst sich in Bolaxglas klar und in Phosphorsalz mit Kieselskelett auf. Es wurde unter Rose's Leitung von
Schmidt analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

58,93 Sauerstoffgehalt = 30,613 Rieselsäure Thonerde 23,50 10,976) Eisenoxyd 1,27 0,397 Nickeloxyd .. 0,39 0,085 Salkerde · **5,67** 1,592 Talkerde 0,220 0,56 3,798 Kall 0.05 0,009 Natron 7,42 1,892 Wasser 1,96. 2,21 .

Saccharit.

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXI, 390. 392. 393.

[&]quot;) L'Institut, No 549. S. 227.

[&]quot;) Poggend. Ann. LXI, 385.

Für das wasserfreie Mineral wird die Formel = R⁵ Si² + 3R Si², und für das wasserhaltige = 2(Ř⁵ Ši2+3Ř Ši²)+3H. Dies ist die Zusammen. setzungsart des Leucits.

Melilit und

Descloizeaux*) hat die Krystallform des Humboldtilit. Melilits und Humboldtilits (Jahresb. 1845, S. 313) untersucht. Sie ist bei beiden gleich und wird von einem Prisma mit quadratischer Basis ausgemacht. Er hält es für sicher, dass der Sommerwillit und Sarcolit vom Vesuv, welche in derselben Form krystallisiren, von derselben Verbin dungsart ausgemacht werden, nämlich von 2kt $\ddot{S}i + \ddot{R} \ddot{S}i$, worin $\dot{R} = \dot{C}a$ ist, in etwas ersets durch Mg, K, Na und R ist = Al gemengt mit Fe

Geblenit.

Damour ") hat den Gehlenit aus dem Fassathal analysirt und die dafür früher gefundene Zusammensetzung und Formel = 2R5 Si + R2 Si besti tigt gefunden. R ist darin hauptsächlich Kalk ersetzt durch ein wenig Natron und Talkerde, und R hauptsächlich Thonerde, zu i ersetzt durch Eisenoxyd.

Parantin.

Berg ***) hat unter L. Svanberg's Leitung das violette derbe Mineral analysirt, welches im-Bocksäters Kalkbruche in Drothems Kirchspiel in Ostgothland vorkommt. Es besteht aus:

^{&#}x27;) Ann. de Chem. et de Phys. X, 69.

Das. p. 66.

^{***)} Ösversigt af K. Vet. Acad. Förhandl. 1844, p. 94.

Kieselsäure	46,353
Thonerde	26,339
Eisenoxyd	0,316
Kalkerde	17,002
Talkerde	0,543
Kali	0,318
Natron	4,710
Flüchtiges	1,596
Unzersetztes	0,988
_	98,165.

ies Resultat stimmt nahe mit dem der Anaiberein, welche Hisinger mit einem ähngefärbten derben Mineral von Borkhult*)
führt hat, und daraus ergibt es sich, dass
Mineralien Parantin sind = R5Si2 + 2AlSi,

R hauptsächlich Kalkerde ist, ersetzt in
ger Menge durch Natrou und Talkerde.

ammelsberg**) hat den echten türkischen
mit analysirt und ihn bestehend gefunden aus:

Nephrit.

Kieselsänre	54 ,68
Kalkerde	26,01
Talkerde	16,06
Risenoxydul	2,15
Manganoxydul	1,39
Glähverlust	0,68.

ithert sich R⁵Si². Aber der Gehalt an Kieselist ein wenig zu geringe, jedoch nicht mehr, wenn die Metalloxyde in Gestalt von Oxydalen das Färbende ausmachen, die Formel ich passt.

Athandl. i Fysik, Kemi och Mineralogi. III, 306.

Poggend. Ann. LXII, 148.

Pennin, Chlo- Marignac') und Descloiseaux haber rit und Ripi-Pennin und den Hexagonal-Chlorit unter dolith.

Den Pennin fanden sie nach der Formel 2 + 5Mg²Si + 10H zusammengesetzt:

<i>-</i> • .	4		
	Gefunden	Berechnet	
Kieselsäure	33,95	33,69	
Thonerde	13,46	13,75	
Chromoxyd	0,24 Fe	1,90	
Eisenoxyd	₁ 6,12 Fe	3,58	
Talkerde	33,71	33,95	
Wasser	12,52	13,13	
_	100,00	100,00	

Der hexagonale Chlorit wurde nach de mel MgÄl + 2Mg²Si + 4H zusammengeset funden, indem er gab:

	Von Ala	Yon Sibirien
Kicselsäure	30,01	30,27
Thonerde	19,11	19,89
Eisenoxyd	4,81	4,42
Talkerde	33,15	33,13
Wasser	12,52	12,54
_	99,60	100,25,

was sie zu der folgenden interessanten 2 menstellung mit dem Ripidolith (Jahresb. S. 233) veranlasst hat:

> Ripidolith = $2MgA^5 + 3Mg^2S^5Aq^2$ Chlorit = $2MgA^5 + 4Mg^2S^5Aq^2$ Pennin = $2MgA^5 + 5Mg^2S^5Aq^2$

In allen diesen Formeln ist ein wenigs erde durch Eisenoxydul und ein wenig The

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. X, 427.

Risenoxyd, mit einem Wort ein wenig durch FeFe ersetzt.

ermann ") macht darauf aufmerksam, dass Leuchteneachtenbergit (Jahresb. 1844, S. 267) nach von angegebenen Zusammensetzung zu der-Verbindungsart, wie jene gehören müsse. hmeyer") hat unter H. Rose's Leitung exagonalen Lithionglimmer von Zinnwald iri, und zusammengesetzt gefunden aus:

bergit.

Glimmer.

Kieselsäure	42,97
Thonerde	20,59
Eisenoxyd	14,18
Manganoxyd	0,83
Kali	10,02
Natron	1,41
Lithion	1,60
Fluor	6,35
Chlor	0,21
Flüchtiges	0,22
	98,38

e entspricht ziemlich gut der Formel KF bis, wenn in K ein wenig Natrium und Lieingeht, und wenn R ein Gemenge von rde und Eisenoxyd ist.

m so hat Chodnew einen schwarzgrüimmer vom Vesuv untersueht, welcher be-

Kieselsäure	40,91
Thonerde	17,79
Eisenoxyd	11,02

Journ. f. pract. Chem. XXXI, 99.

Poggend. Ann. LXI, 377.

 Talkerde
 19,04

 Kalkerde
 0,30

 Kali
 9,96,

er enthielt aber weder Fluor noch Chlor. Formel Mg³Si + AlSi, wenn in Mg Kali und in A Eisenoxyd eingeht.

Azīnit.

Haidinger ') hat die Farben-Verhältnisse des Axinits untersucht und gezeigt, wie sich das Farbenspiel zu der Krystallisation verhält. In Betreff der speciellen Angaben muss ich auf die Abhandlung verweisen.

Aegirin.

Scheerer") hat darauf aufmerksam gemacht dass das Mineral, welches von Esmark Aegiringenannt worden ist, von zwei einander ähnliche aber nicht identischen Mineralien ausgemacht wird, von denen das eine, welches analysirt worder ist, eine Art Hornblende ist. Das andere, welches mehr dem Augit ähnlich ist, scheint jedoch eine eigenthümliche Species zu sein. Beide kommen zusammen auf einer Insel am Skamsfjord in der Nachbarschaft von Brevig vor. Das eigenthümliche Mineral bildet einige Zoll lange und häufig ein Paar Zoll dicke, schwarze Krystalle. Es ist noch nicht analysirt worden.

Verwitterte Hornblende. Rammelsberg ***) hat unter seiner Leitung verwitterte Krystalle der Hornblende von Wolfeberg bei Cernosin im Pilsener Kreise in Böhment analysiren lassen. Sie liessen sich einem Theil nach durch Salzsäure zersetzen. Was sich da-

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXIII, 147.

[&]quot;) Das., LXI, 543.

^{***)} Das., LXII, 142.

n nicht zersetzte, würde nachber auf andere Die Analyse gah:

	Durch Säure Zersetztes	Durch Säure nicht Zersetzte
Kieselsäure	37,03	48,94
Eisenoxyd	25,59	25,54
Thonerde	16,50	12,76
Kalkerde	8,15	11,39
Talkerde	3,7 0 ·	1,37
Wasser	8,35	; •••
	99,32	100,00.

uerstere kann die Formel R⁵Si+4RSi+6H, us letztere die Formel 3RSi+4RSi erhal-Das letzte enthält also 2Si mehr als das

k unveränderte Hornblende-Art selbst be-

Kieselsäare	40,27
Eisenoxyd	15,34
Thonerde	16,36
Kalkerde	13,80
Talkerde	13,38
Wasser	0,46
	99,61.

herkennt also, dass bei dem Verwittern hauptRalkerde und Talkerde weggeführt sind,
sich des Eisenoxydul höher oxydirt hat.
scheinlich ist dabei ein kohlensäurehaltiges
te das Lösungsmittel der Erden gewesen.
da dem im vorigen Jahresberiehte, S. 293, Baltimorit.
schriten Baltimorit hat Rammelsberg') gedass er mit v. Kobell's schillerndem As-

Possend. Ann. LXII, 137.

best identisch ist, welcher letztere den Ma Chrysotil erhalten hat, dessen Zusammensen mit 2Mg²Si + 3H ausgedrückt werden kann, w ein Theil der Mg durch Fe ersetzt ist.

Dipyr.

Delesse') hat den Dipyr von Mauleon lysirt, welcher besteht aus:

Kieselsäure	55,5
Thonerde	24,8
Kalk	9,6
Natron	9,4
Kali	0.7.

Dies entspricht ziemlich der Formel \Rightarrow + $CS^5 + AS$.

Pyroxen.

Unter L. Svan berg's Leitung sind zwei oxene von schwedischen Fundorten, der eine, Längbanshyttan, von Reutersköld ") und audere, von Nordmark, von Baron Funckand worden. Sie gaben:

J	L. •	N.	
Kieselsäure	53,558	52,176	
Kalkerde	23,863	22,002	
Talkerde	16,271	7,058	
Eisenoxydul	4,478	16,125	
Manganoxydul	1,874	1,609	
Thonerdo	0,250	0,418	,
· C	S ² +MS ²	$CS^2+\frac{M}{F}S^2$.	

Vanadin-Bronzit Schafhäutl***) hat einen vanadinhall grossblättrigen Bronzit von Bracco analysirt, cher bestand aus:

^{*)} Annal. des Mines, 4 Scr. IV, 609.

^{**)} Öfversigt af K. Vet. Acad. Förbandl. 1844, p. 92

^{*&}quot;) Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 254.

Kieselsäure	49,500
Thonerde	5,550
Kalkerde	18,126
Talkerde	14,118
Risenoxydul	3,277
Vanadinexyd	3,650
Natron .	3,750
Waster	1,770
	99,741.

Damour") hat den Hypersthen von Labrador Hypersthen. wurt und ihn zusammengesetzt gefunden aus:

 Kieseleride
 51,36

 Kalkerde
 8,09

 Talkerde
 21,31

 Eisenoxydul
 21,27

 Manganoxydul
 1,32

 Thonerde
 0,87

 98,72.

Dies entspricht nothdürftig der Pormel R⁵Si²

15², ohne dass man ein bestimmtes Verhälterkennt, nach welchem die Bisilicate der Miedenen Basen eich vereinigt haben.

Lamme Laberg **) hat den Phakolith von Leinz

diedenen Basen sich vereinigt haben.

Lammelsberg ") hat den Phakolith von Leipa

Shmen analysist und dabei mehr Wasser und

chture, aber weniger Ralk gefunden, als

In Jahresberichte 1843, S. 266; angeführte

jur von Anderson ausweist. Rammels
hat nämlich gefunden:

 Rieselsäure
 46,46
 46,20

 Thonerde
 21,45
 22,30

 Kalkerde
 10,45
 10,34

7) Ann. des Mines, 4 Ser. V, 157. 7) Poggend. Ann: LXII, 149. Phakolith.

Talkerde	_	0,34
Natron	0,95	4 777
Kali	1,29}	1,77
Wasser	19,40	19.05

was er berechnet zu 2R Si + Al² Si⁵ + 10H. bemerkt, dass seine Analyse mit der des Le von Connel ganz übereinstimme.

Granaten.

Unter L. Svanberg's ') Leitung sind Granaten von schwedischen Fundorten analy worden, der eine, von Garpenberg, vom Garpenberg

Kieselsäure	39,419	37,16
Thonerde .	20,276	19,30
Eisenoxydut	24,819	37,65
Manganoxydul	7,507	3,19
Kalkerde	2,632	0,90
Talkerde	3,692	2,03
,	98.345	100,23.

Pyrophyllit.

Teschemacher") hat ea sehr wahrschlich gemacht, dass der Vermiculit von Millin Masachusets dasselbe Mineral, wie Pymplitist, indem er sowohl sämmtliche äussere ractere desselben besitzt, als auch dessen balten vor dem Löthrohre hat, ungeschtet Tit son's Analyse (Jahreab. 1838, Tahelle zu S. 1881 sehr von der von Hermann (Jahreab. 1834, S. 1681) abweicht.

Dieses Mineral wurde im vergangenen Hel auf der Halde der verlassenen Vestana Eisengel

^{*)} Öfsersigt af. K. V. Acad. Förhandl. 1844, p. 92.

[&]quot;) Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXV, 234.

h. Kirchspiel Natum, Gouvernement Christian-, von Johannessen ") gefunden, und die unmensetzung mit der Angabe von Hermann ereinstimmend gefunden.

Var einigen Jahren beschrieb Levy ein neues Beaumontit. gal, welches er Beaumontit nannte (Jahresb. M, II, S. 247). Von diesem hat Alger ") dargt, dass es nichts anderes ist als Heulandit. anch mit einem anderen Mineral den Fall ist, des nach Hitchcock den eigenen Nahmen melait erhalten hat.

in Bezug auf H. Rose's Angabe (Jahresb. 5, S. 318), nach welcher demelbe Beryllerde dem Orthit von Hittens gesunden hat, hat deerer ***) seine:Untersuchung über die Zumensetzung dieses Orthits' mit hesenderer Rück-It auf die Entdeckung der Beryllerde darin wieholt, ohne jedoch eine Spur derselben darin Er hat ferner eine allgemeine erkennen. micht der Zusammensetzung, der Art-Abmagen und der Krystallsorm der Orthite mitt, welche für die richtige Kenntniss dieinerals von grosser Wichtigkeit ist., jedoch der Beschaffenheit, dass sie einen kurzen me nicht gestattet.

zeithaupt 🕂) hat vorläufig angezeigt, dass zu n bei Marienberg im sächsischen Erzgebirge priumhaltiges, orthitähnliches Mineral gefunparden sei, für welches er auch sogleich den Bodenit bereit hat.

Orthit.

Bodenit.

Offersigt of K. V. Acad. Förhandi. 1845, p. 9.11

⁷⁾ Silimans Americ. Journ. XLVI. 233.

Poggend. Ann. LXI, 686.

f) Das. LXII, 273.

Eudialith. Rammelaberg.") hat den Eudialith von Grünland analysist und zusammengenetat: gefunden hus:

Kieselsäure	47,59	49,92
Zirkonerde	15,44	16,88
Eisenoxydul	10,49	6,97
Manganoxydul	0,25	1,15
Kalkerde	11,09	11,11
Natron	11,81	12,28
Kali	0,70	0,65
Chlor	1,19	1,19
Glühverlust .	1,23	0,37
	99,79	100,52.

Rammelaberg stellt folgende Fermela als wahrscheinlich dafür auf: 2 R⁵ Si² + Zr Si². Diese Formel wird durch den von Svanberg in den Endialith gefundenen neuen Körper (vgl. 8. 149) eine Veränderung erleiden.

Titanate. Sphen. II. Rose") hat den Sphen vom Zillerthal, von Arendal und von Passau analysirt. Dieses Mineral gehöft zu denen, die schwierig so zu analysiren sind, dass man ein richtiges Resultat erhält. Das Mineral wurde theils durch concentrirte Schwefelsture und theils durch Schmelzen mit saurem schwefelsuuren Kali zersetzt. In dem ersteren Palle erhält man einen in siedendem kohlensauren Nateunlöslichen Rüchstand der Kieselsäure eingemengt, der nicht unzersetztes Mineral ist, sondern eine Verbindung in anderen Verhältnissen, und welcher zersetzt und analysirt werden muss; und in dem letzteren Falle erhält man zu viel Rieselsäure, weil diese eine Portion schwefelsaures Kali in der Art bindet, dass Wasser sie nicht auszieht. Die

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXIII, 142.

[&]quot;) Das. LXII, p. 258.

Mehäure muss daher nachber im Sieden mit Mensurem Natron behandelt und das darin Unliste wieder mit saurem sehwefelsaurem Kali Achnolzen werden. In allen Beziehungen ist Schwierig, bei diesen Analysen keinen Ueberlus zu bekommen.

Die verschiedenen Analysen gaben:

Kieselsäure	33,82	32,29	31,20	30,63
Titansäure	41,84	41,58	40,92	42,56
Kalkerde	22,86	26,61	22,25	25,00
Eisenoxyd	_	1,07	5,63	3,93
•	98,52	101,55	100,00	102,12

Rose berechnet die Zusammensetzung = Ca⁵ Si Ti⁵Si, wonach das berechnete Resultat so aus-

Kieselsäure 30,93 Titansäure 40,47 Kalkerde 28,60,

Interes de la company de la co

aber so, so muss die Formel in 9 Ca Si + Ca Tes umgesndert werden.

Greenowit.

Ich erwähpte im letzten Jahresberichte S. 321, dass Breithaupt Gründe aufgefunden habe, den Greenowit als einen Sphen zu hetrachten, werin die Kalkerde durch Manganoxydul ersetzt worden sei. Delesse") hat eine kurze Nachricht von seinen darüber angestellten Versuchen mitgetheilt, welche ausweisen, dass Kalkerde die hauptsächlichste Basis darin ist, und er gibt folgende Formel (2R⁵Si+RTi²)+3SiTi², d. h. 7 Atome R, 5 Atome Si, und 8 Atome Ti, welche nach richtigeren Ansichten zusammengepaart die Formel 2CaTi⁺+5CaSi geben, und also eine wirklich neue Species von einfacher Zusammensetzung ausmachen.

Titaneisen.

Bekanntlich haben Mosander's Untersuchungen mehrerer Arten von Titaneisen ergeben, dass titansaures Eisenoxydul, Fe Ti, darin enthalten ist, gemengt mit Fe in ungleichen Verhältnissen, ungefähr so', wie isomorphe Körper häufig zusammenkrystallisiren. Diese Isomorphie erklärte Mosander so, dass Ti und Fe, wie bekannt, isomorph sind, und dass, wenn man in einer solchen krystallisirten Verhindung Fe als durch Ti ersetzt betrachtet, das Ganze = Fe wird, dessen Krystallform es dann haben müsse. Diese Erklärung findet H. Rose ") mehr geistreich als begründet, und sucht daher diese Isomorphie nach einer anderen Ausicht zu erklären, nämlich dadurch, dass 2 Fe Ti in der That Fe'Ti sind, und dass das Titaneisen

^{*)} L'Imstitut, No. 568, p. 384.

[&]quot;) Poggend. Ann. LXII, 119.

an sich selbst nichts anderes ist, als eine Verbinduez von Risenoxyd und Titansesquioxydul, woderch eine Ursache zur Isomorphie mit dem Risenoxyd besser einleuchte. Rose hat für diese Assicht viele Stützen gesammelt, welche jedoch simutlich mehr oder weniger indirect aind. Auch v. Robell *) hat sie zu unterstützen gesucht. Aber sie hat so wichtige directe Gründe gegen sich, dass sie schwerlich das Bürgerrecht in der Wissenschaft erlangen kann. Ein grosser Theil des Titaneisens z. B. ist magnetisch, was nicht der Fall sein könnte, wenn das Eisen als Oxyd darin wäre. Aber ausserdem, wie auch 2 Atome Risen, 2 Atome Titan und 6 Atome Sauerstoff zusammengelegt sein mögen, um Titaneisen zu bilden, so müssen doch alle Sauerstoffatome sowohl von dem Eisen als auch von dem Titan berührt werden, und wie ist in einem solchen Falle zu bestimmen, welchem Metalle ein oder mehrere Sauerstoffatome angehören? Das Sichere ausserdem ist, dass hier die Atome der Grundstoffe der Vereinigungskraft auf eine solche Weise folgen, dass die innigste Vereinigung entsteht, worin sie in der vorhandenen Atomzahl verbunden werden hönnen, d. h. das elektropositive Metall bildet die stärkste Basis, und das elektronegative die stärkste Saure, worans theoretisch die Verbindung Fe Ti folgen muss.

Delffs ") hat bemerkt, dass von dem Titaneisen 2 Arten vorkommen, von denen die eine

^{*)} Poggend. Ann. LXII, 599.

[&]quot;) Jahrb. für pr. Pharmacie, VIII, 235.

in der rhomboedrischen Form des Eisenoxyds anschiesst, die andere aber in der dem regulären System angehörenden Form des Eisenoxyd-Oxyduls, was in der letzteren Art ein Gemenge von FeFe, mit einem titansauren Eisenoxydul voraussetzt, welches damit isomorph sein kam, nämlich Fe²Ti, worin ebenfalls 3 Atome Metall mit 4 Atomen Sauerstoff verbunden sind. Auslysen sind noch nicht mitgetheilt worden.

Perowskit. H. Rose *) hat unter seiner Leitung den Perowskit (Jahresh. 1841, S. 210) analysiren lassen. Er ist theils schwarz und theils braun. Der schwarze wurde von Jacobson und der braune von Brooks analysirt. Sie fanden:

	Schwarzer	Brauner
Titansäure	58,96	59,00
Kalkerde	39,20	36,76
Talkerde	Spur	0,11
Eisenoxydal	2,06	4,79
Manganoxydul	Spur	Spur
	100,22	100,07,

was ungezwungen die Formel GaTi gibt, worin Ca in geringer Quantität durch Fe ersetzt worden ist.

Tschewkinit. H. Rose ") hat ebenfalls den Tschewkinit (Jahresb. 1841, S. 209) analysirt und ihn zusammengesetzt gefunden aus:

^{*)} Poggend. Ann. LXII, 596.

[&]quot;) Das. p. 591.

Kieselsäure	21,04
Titansiure	20,17
Ceroxyd Lenthenoxyd Didymoxyd	47,29
Risenoxydal	11,21
Manganoxydal	0,83
Talkerde	0,22
Kalkerde	3,50
Natron und Kali	0,12
	104,38.

Der Ueberschuss rührt davon her, dass das xyd als Oxyd gewogen worden ist, während n dem Mineral als Oxydul vorkommt.

Die Titansäure war nicht völlig rein. Wurde mit Kohlenpulver gemengt, in Chlorgas geglüht, varden, ausser überdestillirendem Titanchlorid, ne Omantitäten sublimirten Chlorberylliums und bealuminiums erhalten, und aus der Kohle nte ein wenig Chloryttrium ausgezogen werden. line nach dieser Analyse herechnete Formel de also wenig zuverlässig sein.

Mermann") hat den Aeschynit von Miask Aeschynit. resbericht 1830, S. 195) untersucht, den anz anders als Hartwall zusammengesetzt nach welchem darin 56 Procent Titane und 45 Procent Ceroxyd enthalten sein , während Hermann viel Tantalsäure und stend weniger Ceroxyd darin gefunden hat. claubt, dass Hartwall keinen ächten Acschyzar Untersuchung gehabt hätte. Aber Hart-Il amalysirte das Mineral von Miask, krystalli-

⁷ Journ. f. pract. Chemie XXXI, 89.

sirt in rhombischen Prismen, aussen brann dur einen ocherartigen Anflug, und im Innern schwimit glänzendem Bruch, mit etwas Metallgladas Mineral dem ich den Namen Aeschynit das also der ächte Aeschynit gewesen sein met Hermann's Beschreibung stimmt damit üben Hier kann also nur die Rede davon sein eine der beiden Analysen unrichtig ist, of was wahrscheinlicher ist, dass in dem Mine Ceroxydul durch Eisenoxydul, und Titansidurch Tantalsäure in variirenden Verhältnissen setzt wird.

Hermann fand:

Tantalsäure	33,89
Titansäure	11,94
Zirkonerde	17,52
Eisenoxydul	17,65
Yttererde	9,35
Lanthanoxyd	4,76
Ceroxydal	2,48
Kalkerde	2,40
Wasser	1,56
•	101,05.

Ausserdem Spuren von Fluor, Manganox Talkerde, Wolframsäure. Er gibt für das Midral die Formel = 2Zr²Ti³, welche nicht mit dechnung übereinstimmt, denn der Sauerstoff in Zirkonerde ist = 4,741 und der Sauerstoff in des Basen R = 7,542. In der Formel aber verhält sich = 12:18, was für den Sauerstoff in R = 7, gibt. Aber ist Niobsäure in der Tantalsäure wanderde in der Zirkonerde enthalten? Frage

der Verf. zu der Zeit, wo er die Analyse Mirte, nicht im Stande war zu beantworten.

Rose") hat, theils selbst, theils durch seine Tentalate. er, mehrere Tantalite untersucht, besonders ledemmais, welche, wie bereits S. 158 angewurde, die Entdeckung des Niobiums veron. In den bier angeführten analytischen taten ist der Gehalt an Niobsäure mit der ilenure zusammen unter der gemeinschaft-Benennung Tantalsäure aufgenommen wor-Die Analysen gaben:

Tantalit.

Poggend. Ann. LXIII, 317.

ſ	6 4		###P## 10
eleme]	7,187	1.	8,47 8,47 8,80 6,80 0,24 0,49
Tamela	7,197 7,1877	dunkel roth- braun	14,66 8,474 0,90 4,885 0,802 6,807 1,81 0,241 0,07 0,497
Middletown Connecticut	5,472	braun- roth	78,836 16,656 1,703 0,893 0,453 Ni0,226
Nord-	5,708	duakel roth- braun	79,62 1,6,37 0,44 0,06 0,06
eismnsbol	5,976	dunkel braun	79,732 14,768 4,772 0,102 1,512
Bodenmais	6,021	schwarz	80,640 15,330 4,650 0,105 0,210
Bodenmais	5,701	dupkel rotb- braun	79,68 15,10 4,65 0,12 0,12 -
Bodenmais	1	schwarz schwarz	81,34 13,89 3,77 0,19 -
Bodenmais	6,390	schwarz	81,07 14,30 3,85 0,45 0,13
Fundort	Specif. Gewicht	Farbe des Pulvers	Tantalsäure Bisenoxydul Manganoxydul Zinnoxyd Kupferoxyd Kalkerde

17.

Man sieht hieraus, dass mit dem vermehrspecif. Gewichte der Gehalt an Tantalsäure igt. Der letzte macht davon eine scheinbare mahme, aber was darin an Tantalsäure fehlt, d durch einen grösseren Gehalt an Zinnsäure ekt.

Ich erwähnte im letzten Jahresberichte S. 289 Wöhlerit. von Scheerer entdeckten neuen Minerals, Merit genannt, eines Silicio-Tantalats von Kalkand Zirkonerde. Scheerer*) hat nachher breben, dass Weibye auf Rödkindholm bei driksvaern ein sehr ähnliches, und Scheel der Nachbarschaft der Eisenhütte Barkevif, 2 ien von Brevig an dem Strande des Langeissjords ein ebenfalls ähnliches Mineral ziemhang gesanden haben. Be bildet de nielimige Massen. Bei einer vorbereitenden Unschung hat es sich gezeigt, dass es ebenein Siligio - Tantalat' ist, oling Spur' von phoremere und River, and es scheint cin blezit 24 seint, in welchem die Zirlienerde K Risenskyd ersetzt ist.

Termann **) hat den sibirischen Pyrochlor. Pyrochlor. chalyse unterworfen, deren Resultat sehr icht von dem soh Wöhler (Jehresb.: 4841, M), besonders datin, dam er die von Wöhstiandene Thorerde für Zirkonerde erklärt, das er darin ein wenig Titansäure augibt. **had** nämlich:

[&]quot;) Poggend, Ann. EXI, 222. 7) Journ. für pruct. Chém. XXXI, 94.

Tantalsäure	62,25
Titansäure	2,23
Zirkonerde	5,57
Cerexyd	3,32
Lanthanoxyd	2,00
Yttererde Manganoxyd	0,70
Eisenoxyd	5,68
Kalk	13,54;
Kalium Natrium Lithium	3,72
Fluor	3,23
Wolframsäure	Spur
Wasser	0,50
	102,74.

Rr gibt defür die Formel 2R5 Ta + RTa + worin R = Ca, Ln und Y, R = Zr, Fe und und R = K, Na und Li ist.

Welchen Werth alles dieses hat, beruht n licherweise auf einer gründlichen Prüfung, wi wie wir vermuthen müssen, nicht ausbleiben

Mikrolith.

Teschemacher") hat gezeigt, dass der M lith (Jahresb. 1836, S. 206) nichts anderes ist Pyrochlor.

Monazit.

In Uebereinstimmung mit der Correctist Wöhlers Angaben, hat Hermann *) einestliche in Beseitschaft für Kerstens Analyse Menazits (Jahresb. 1841, S. 245). Derselbe steht nach Hermann aus:

^{*)} Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXV, 233.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 96.

Phosphorsäure	28,05
Ceroxyd	40,12
Lanthanoxyd	27,41
Kalkerde	1,46
Talkerde	0,80
Zianoxyd	1,75
	99,59,

einer Spur von Manganoxyd und Eisenoxyd. I Hermann hat Kersten eins von den in men Wasser weniger, als in kaltem löslichen in von schwefelsaurem Lanthanoxyd für Thoruk gehalten. Zu Kersten's Entschuldigung kangeführt werden können, dass er, ehe er in ihm gefundene Erde für Thorerde erklärte, eine kleine Probe davon in einem Briefe zuhlt halte, mit der Bitte, dass ich sie untermöge. Dass das was ich damals prüfte sich Bererde verhielt, und dass es weden Geroxyd das damals noch unbekannte Lanthanoxyd ent-

mmann ') hat ferner augeführt, dass der Yttrotantalit. Statist, zusammen mit Monazit und Aeschyll Minck vorkommt. Er bildet theils glatte, miste Körner, die so gross wie Erbsen sind der und da Krystallslächen zeigen können, platta Stäcke von i Quadratzoll Oberstäche die 2 Linien Dicke. Auf der Oberstäche kinn bräunlichen erdigen Ueberzug, aber und ist schwarz, glänzend und muschlig. It ein schwarzbraunes Pulver. Specis. Gew. 188. Er decrepitirt im Kolben und wird. Mit Phosphorsalz erhält man eine Reaction

Journ. für pract. Chem. XXXIII, 87.

auf Uranoxyd. Er wurde ansammengesetzt funden aus:

Tantalsäure	61,33	
Yttererde	19,73	
Eisenoxydul	7,23	,
Manganoxydul	1,00	
Kalkerde	2,08	
Uranoxydul	5,64	
Zirkonerde	1	1
Ceroxyd	ł	
Lanthanoxyd	1,50	•
Titanoxyd		
Wolframsäure	}	
Glühverlust	1,66	
	100,17.	

Die Formel wird hier, wie für den Yttre-Ti lit gewöhnlich ist, == R⁵Ta.

Antimonigsaures Quecksilberoxyd.

Domeyko ') hat angegoben, dass im Quecksilbergruben von Chiki mit dem Qu bererz eine Gangart vorkommt, welche sueinem mit Eisenoxydhydrat gemengten Quana gemacht wird, der mit blauem kehlensaureil pferoxyd, mit einem stabigrauen metallisch zenden Minerale, das nach seiner Untere ein sehr Queckeilber-haltiges Fahlerz, du h Kupfer- und Quecksilber-Sulfantimenit int endlich mit einem feinen heltrothen Pulv mengt ist, welches letztere für Zinnober mel wurde, in welchem aber Domeyko keinen & fel fand, sondern welches nach seiner Analyd antimonigaaurem Quecksilberexyd besteht, 'a die antimonige Saure = Sb ist. Er fand di

^{&#}x27;) Ann. des Mines 4. Ser. VI, 183.

)	ron Illapel.	vob Punitagni
alimonige Saure, Sb	21,2	. 2,8 .
neksilberoxyd	23,8	4,5
menoxyd	38,0	3,4
ieselerde	45,0	11,2
Vesser und Verlost	42,0	14,0
	170,0	35,9.

Bienexyd and Kieselerde gehören der Gangas, so wie auch das viele Wasser vom Eisenthydrat und von hygroscopischem Wasser her-

Rammelaberg ') hat den Pharmacolith von Arseniate. eksbrunn im Thüringer Walde analysirt. Er Pharmacolith. est aus :

Arseniksäure	51,58
Kaikerde	23,59
Eisenoxyd und Kobalto	xyd 1,43
Wasser	23,40

₩Ås + 6A.

unour ") but den Skorodit von Brasilien und Skorodit. verschiedenen europäischen Fundorten analyand hat gefunden, dass sie alle einerlei Zupensetzung besitzen, und Descloizeaux ***) bie in Betreff ihrer Krystallform mit einander ichen, welche ebenfalls bei diesen dieselbe :was auch schon Gustav Rose (Jahresb. 🖡 8. 196) lange vorher dargelegt hatte. Die plassung zu dieser Untersuchung war, dass Resilianische Skorodit, welcher von mir 1824 pirt wurde, wobei ich eine Gewichtsvergrösse-

Poggend. Ann. LXII, 150.

⁷ Ann. de Ch. et de Phys. X, 406.

[&]quot;) Das. S. 402.

rung erhielt, und dessen Lösung in Salzsäure mi Kaliumeisencyanid einen blauen Niederschlag gab so berechnet wurde, dass er die Base in Gestal von Fe Fe enthalte, weshalb Beudant eine besondere Species daraus machte, die er Neoctèt nannte. Aber Damour hat auf eine zuverlässigere Weise dargelegt, dass das Mineral kein Esenoxydul enthält, indem er die Auflösung dave in Salzsäure mit Goldchlorid vermischte, aus der dann keine Spur Gold reducirt wurde. Unser Resultate stimmen im Uebrigen mit einander über ein. Er fand in den Skoroditen von

Arseniksäure	Vaudry 50,95	Cornwall 51,06	Sachsen 52,16	Brasilien 50,96
Eisenoxyd	31,89	32,74	33,00	33,20
Wasser	15,64	15,68	15,58	15,70

= FeÄs + 4H.

Arseniksinter.

Hermann') hat die ocherfarbige, harte Krust untersucht, welche Berylle, Topase und Quara krystalle von Nertschinsk bekleidet, und welch gewöhnlich sehr leicht davon abzulösen ist. Kist ein basisches arseniksaures Eisenoxydsalz, welches er aus 3F²Äs⁵ + 4Fe + 36H zusammenge setzt fand:

	Gefunden	Berechne
Arseniksäure	48,05	48,37
Eisenoxyd	36,41	36,51
Wasser	15,54	15,12

Es kommt ganz und gar darauf an, wie genau die Analyse ist, um zu entscheiden ob nicht dieser Ueberzug amorpher Skorodit ist, indem er auf 9

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 95.

Š

Atome Skorodit nur um f Atom Eisenoxyd abweicht, welches dieser mehr enthält.

Rammelsberg*) hat den Bisensinter vom Eisensinter. Stieglitzstellen im Radhausberg zu Gustein amlysist. Br war nierenförmig und im Uchrigen dem gewöhnlichen Bisensinter oder Bisenpecherz gleich. Er wurde aus 3F2S + 5Fe2Äs + 40H zusammengesetzt gefunden:

	efunden	Berechnet 24,95
Arseniksäure	24,64	
Schwefelsäure	5,20	5,21
Eisenoxyd	54,66	54,24
Wasser	15.47	15,60.

Levy batte den Namen Beudantit einem Minenl von Hornhausen in Nassau gegeben (Jahresb.
1828, S. 167), von dem eine schwarze und eine
grüne Varietät vorkommt. Dam our und Deseleizeaux**) baben mit chemischen und krystallegraphischen Gründen dargelegt, dass es ganz
einsech Würselerz ist. Die schwarze Varietät ist
darch Schweselblei gefärbt.

Hermann ***) hat den Olivenit von Cornwall Arseniksaures analysist. Er fand darin 2½ Procent Phosphor-Kupseroxyd. süure mehr als v. Kobell, und stellt sogleich eine neue Formel auf, um daraus eine Verbindung von Arseniat und Phosphat zu erhalten.

Hermann fand in dem Holzkupfererz. der Holzkupfererz. faserigen Olivenit von Cornwall:

Kupferoxyd 51,03 Arseniksäure 40,50

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXII, 193.

[&]quot;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 73. 77.

[&]quot;") Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 291.

	Rhospharsäura Einenscydul	.3,64 h. da di
	Wasser	
	= 4Cu ² A + 7Cu + 5H,	
	menge von basischen Salze	
	die Formel Cus Äs H2 + 3C	
	wahrsehoislich keine chem	ische Verbindung
V c	schen diesen beiden.	
Kupfer- glimmer.	Den Kupferglimmer von	Cornwell fand et
•	sammengesetzt aus:	i iiaa me
	Kupferoxydul	44,25
	Eisenoxydul	2,92
	Arseniksäure	17,51
	Viertel phosphorsaure T Wasser	
		31,19
	wofür er die Formel Cu ⁸ A	
	der Wassergehalt ist dafü	
	Formel muss werden = Cu	
Linsenerz.	Auch das blaue Linsener	
	zusammengesetzt gefunden	
		36,38
		10,85
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	0.98
		23,05
	Phosphorsäure	
	•	15,01
	Wenn man in des Gra	
	meister Analyse von die	
	1834, S. 177) die Gangart	
	diese Analysen ziemlich gu	
	gibt die Formel (Cu ⁸ As +	24H) + Äl²Äs, v
	ein kleiner Theil von Al de	erch Fe und ein

ner Theil von As durch P ersetzt wird.

wohl Wöhler') als Kühn!'):haben den Kuit einer neuen Analyse unterworfen, die im rigen mit der älteren von Turner (Jahresb.

7, S. 914) übereinstimmt. Sie fanden:

W. K. Arseniksänre 33,22 34,42 Lupleroxyd 48,09 46,97 Wasser 18,39 19.31

▶²Ās + 9ĊuĤ+ 5Ĥ.

Auf der trocknen Ebene um Iquique in Süderika kommen schneeweisse, feine Krystalle Borsaure Kalkborsaurer Kalkerde von 4 Zoll Länge in reicher Menge und zusammen mit Glauberit und erdealaun vor, welche letzteren weiter unten führt werden sollen. Die Krystalle sind von es ***) analysist und zusammengesetzt gefunworden aus:

> Borsaure 46,111 Kalkerde 18,890 Wasser 35,000

LaBo² + 6H. Dana gibt in der dritten Ausseiner Mineralogie, S. 243, eine Zeichnung diesen Krystallen, aber diese sind in Folge Irrthums von Hayes für den sie begleiten-Glauberit genommen worden.

Mineral von Snarum in Norwegen, worin die Carbonate. intia-Krystalle sitzen, ist in Scheererat) tatorism untersucht und nicht als ein Bitter-🛼 sondern als reiner Magnesit erkannt wor-

erde.

Ann. d. Chem. u. Pharm. LI. 285.

Das., p. 123.

Siliman's Americ. Journ. LXVII, 213.

Nyt Mogus, for Naturvidenskaberne. IV, 342.

den. Es wurden darin gefunden nach der Analyse von:

	Münster	Tönsage
Kohlensäure	52,57	52,66
Talkerde	46,93	46,22
Eisenoxydul	0,87	1,12

Es hat eine späthige Textur, die Durchgänge des Kalkspaths, und 3,668 specif. Gewicht, so krystallisirt ist es bis jetzt nur bei Ultenthal in Tyrol und bei Vermont in Nordamerika gefunden worden.

Auch ich habe Gelegenheit gehabt, mit dem Mineral von Snarum in Norwegen einige Versuche anzustellen. Legt man kleinere Stücke davon in kalte Salzsäure von 1,13 specif. Gew., so entwickelt diese keine Kohlensäure, aber sie färbt sich allmälig gelb von aufgelöstem Eisenoxydbydrat, indem der Magnesit ganz farblos wird. hat also seinen Stich ins Gelbe nur von Eisenoxydhydrat. Zwischen +600 und +800 sieht man sparsam Blasen sich bilden, welche daras sitzen bleiben, von denen sich aber dann und wann eine ablöst und aufsteigt. Mit einem Wort, Salzsäure wirkt wenig oder nicht darauf. selbe ist der Fall mit verdünnter Schwefelsäure. Diese Erfahrung ist auch an dem tyroler Magnesit gemacht worden. Er muss zu dem feinsten Pulver zerrieben und anhaltend mit Salzsäure gekocht werden, wenn man ihn auflösen will. Dieses indifferente Verhalten gegen Säuren hat bis jetzt nicht die Aufmerksamkeit erregt, welche es verdient. Es ist jetzt leichter, als früher, zu verstehen. Wir wissen nämlich, dass die Talkerde in dem Minerale Periklas (Jahreab. 1845, S. 289)

in der isomerischen Modification vorkommt, welche wir mit Mg\$\beta\$ ausdrücken können, und worin sie die böhere specif. Gewicht = 3,75 hat. Dies ist die ganz derselhe Zustand, in welchem sie sich in dem Maguesit befindet; beide erfordern starke biere, feines Pulver und anlættendes Kochen, um dæch die Einwirkung der Säuse in den Zustand van Mga überzugeben und aufgelöst zu werden. Jelermann weiss, wie rasch sieh sonst die hohlenmare Talberde mit Brausen im Säuren auflöst. Die Modification \$\theta\$ wird auch nicht selten in dem Delomit angetroffen. (S. weiter unten kohlensaures Eisenoxydul.)

Haidinger") hat die Krystallverhältnisse und die Lichtbrechungsvermögen des blass nelhenbrauten, durchsichtigen Dolomits vom Zillerthal beschrieben. In Betreff der Einzelheiten muss ich auf die Abhandlung verweisen.

Igelström ") hat den, wegen seiner souder-Dutenmergel. haren Bildung bekannten Dutenmergel von Görarp in Schonen analysirt und zusammengesetzt gefunden ana:

1	Kohlensäure	41,30
	Kalkerde	49,04
In Salzsäure	Talkerde	0,27
auflöslicher Theil	Eisenoxydul	1,53
	Manganozydul	0,74
	Thonerde	2,46
Darin'	Kieselsäure	2,92
unanflöslicher	Thonerde	1,56
Theil	Talkerde	0,03
	Eisenoxydul	0,01
•	•	100,76.

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXIII, 153.

Dolomit.

[&]quot;) Öfversigt af K. V. Acad. Förbandl. 1844. p. 221.

Kohlensaures Eisenoxydul.

Way") hat die Untersuchung eines aogusten Spatheisensteins mitgatheilt, amsgeseichnet gen seines grossen Gehalts an Roblensauren senonydul, welcher in der Gegend von Hall England vorkommen soll, ehne genauere Andes Fundorts, wo er einen Gang von 3-A kter Müchtigkeit und mehr als 100 Lachter khildet. Er ist derb, braunsehwarz gefürht, die Durchgünge eines Rhomboëders, jedoch agebogen und vom Perlmutterglanz. Er ist unsgnetisch, hat 3,747 speeif. Gewicht.

In Masse analysirt wurde er zusammenge gefunden aus: Kohlensäure 36,08. Kohlensaurem Eisenoxydult Eisenoxydul 50,75. Kohlensaurer Kalkerde Bibenoxyd 8,93. Eisenoxydbydrat

Kalhende 4,24 Wasser 1,08...

101,08

Die kohlensaure Verbindung besindet sich gleichwie in dem Magnesit, in der sModiste Sie löst sich nicht anders in starker Säure im Sieden und als seines Pulver. Lässt mat Mineral in Stücken von der Grösse einer I in Salzsäure liegen, so hat diese in kurzer die durch Wärme noch mehr abgekürzt wit kann, alles Eisendnychydrat daraus ausgen und das Carbonat zu einem weissen krystaschen Pulver zersallen zurückgelassen, we sich dann nicht anders als durch fortgesetzte dende Digestion mit starker Säure auslöst, auch dann nur sehr langsam.

^{*)} L. and E. Phil. Mag. XXV, 129.

Dieses Phiver destellt aus bleiden, rhomboedrischen, farblosen, durchscheinenden für fstallen, welche zusammungssetzt gefanden wurden aus:

Der Periklas vereist aus, dass das Electric yant die Madification: Feß hat; welche auch in diesem Carbonat vorkommt; widd es beigt siell, duss vie such die Källierde in dieselbe versetzt hat, indem deren Carbonat nicht für efehrund dem Bisenoxydul ausgezogen wird.

Dass sich Kalberde, Talkerder Kisenoxydul s.s.w. in einer Menge von Gileaten in der aModification befinden, ist allgemein bekunnt. Aber sie kann der Kieselsäure zugeschrieben werden, welche eine so groote Neigung kutindleselbe überzugehen. Hier zeigt es sich nutionales sie unabhängig von derselben existiren kunn. Von der Kalkerde haben wir eine Modification, welche durch mattekes Brennen, wie man dies neunt, todigebruit wird, indem sie siehe dann nicht mehr mit Wasser zu einem Mydrat vereitigt. Es verdient miersucht zu werden, ob die nicht gerade dann Kalkerde in des Maddification ist.

Daubenay"), gibt an, dans der Photobrerit metermadure ein humeret, mächtiges, ganglörwiges Lugar von 46, Ausa, Breite, ein, Pant englische Meilen Länge, and junbahaunten Tiefo, bilde. Ir enthält 80 Pantont basisther phospharmaurer kilkerde und 14 Page. Flusepath. Dan Kalksak

Phospate. Phosphorit.

[&]quot;) L'Institut, No \$68. 5. 386.

ist = Ca⁵P. Es wird von Glimmerschiefer (Si ardoise) umgeben.

Talk-Apatit.

Hermann') hat einen talkhaltigen Apatite dem Schischimschen Gebirge bei Kiesiusk in toust analysirt. Er kommt da in Chleriteck vor, milchweisse regelmässige, sechsseitige men bildend, welche theils gross und ein theils in sternförmigen Gruppen gusammengen sen, aber häufig auf der Oberfläche etwas voltert sind. Specif. Gew. = 2,70 his 2,75. Witzusammengesetzt gesunden aus:

Kalkerde	37,50
Talkerda	7,74
Phosphorsaure ·	21,69
Schwefelsäure	2,10
Chlor	0,91
Finon und Verlast	2,23
Eisenoxyd	1,00
Unlösliches	9,50
	100,00.

Er macht daraus sogleich ein neues, im atimmten Verhältnissen zusammengesetztes in ral = 3 Ga⁵ P + Mg⁵ P; ohne Rechenschaft set ben, womit die 2,4 Procent Schwefelsäure 0,91 Procent Chlor und die nicht bestimmte Q tität Finor verbunden gewesen sind, und machzuweisen, was das 9½ Procent ausmach Unlösliche war. Hat es der krystallisirten bindung angehört und sich bei der Auflösung Salzsäure abgeschieden; oder könnte ein so mässig angeschossenes, farbloses Mineral so

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXI, 401.

Bugestein, welches hier ein gefärbter Chloritefer ist, enthalten?

Bermann ') hat mehrere Thonerde - Phosanalysirt. 1. Der blaue Türkis wurde aus + AAI + 15H zusammengesezt gefunden:

Thonerde-Phosphate.

	-	0
	Gefunden.	Berechnet.
Thonerde	47,45	46,89
Phos phorsäure	27,34	32,57
Wasser	18,18	20,54
Repleroxyd	2,02	·
Eisenoxyd	1,10	
Manganoxyd	0,50	
Phosphorsaurer	Kalkerde 3,41	
	100,00	-

s hat ihm dabei kein Bedenken gemacht, dass Analyse 63Procent Phosphorsäure zu wenig ben hat, um dem Thonerdegehalt in dieser el zu entsprechen.

Der grüne Türkis bestand aus:

Thonerde	50,755
hosphorsäure	5,640
Wasser	18,125
Repferoxyd	1,420
menoxyd	1,100
langanoxyd	0,600
lieselerde	4,260
hosphorsaurer Kalkerde	18,100
	100,000

Das Thonerde-Phosphat, welches in den m um Nischney-Tagilsk in Klüften von Sandand Thonschiefer vorkommt, wo es das Mut-

Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 282.

tergestein in zusammenhängenden, schimmers Platten bekleidet, die sich leicht ablösen las Dieselben sind krystallinisch, mehr oder wei dunkelgrün gefärbt und durchscheinend. Hier da finden sich durchsichtige Krystalle, we sechsseitige Prismen zu sein scheinen. Sp. Gewicht = 2,46. Die Analyse gab:

Thonerde	38,47
Phosphorsäure	29,03
Wasser	27,50
Eisenoxyd, Manganoxyd	1,20
Kupferoxyd	0,80
Discourse Palls and Comment	2 60

Phosphorsauren Kalk und Gangart 3,00

Hieraus macht er die Formel Äl⁶P⁵+1 wiewohl die Analyse 2 Procent Thonerde und Procent Wasser zu wenig für eine solche Forgegeben hat. Er betrachtet es als eine neue Fischerit. eies, welche er Fischerit, nennt, dem Zool Fischer von Waldheim zu Ehren.

Peganit. 4. Den Peganit von Langenstrigis in Sas (Jahresb. 1832, S. 201) fand er zusamm setzt aus:

Thonerde	44,49
Phosphorsäure	30,49
Wasser	22,82
Fremdes	2,20

Dieselbe Formel mit 18 Atomen Wasser. Stands Analyse gibt 8 Procent Thonerde mehr man Procent Phosphorsäure weniger, als Erdman Analyse, von demselben Minerale. Wer: Recht?

Wawellit. 5. Der Wawellit von Zbirow bei Berana Böhmen wurde zusammengesetzt gefunden aus

Thonerde	36,39
Phosphorsäure ·	34,29
Fluorwasserstoffsäure	1,78
Eisenoxyd	1,20
Wasser	26,34

Es gibt dafür die Formel (Al+3FH)+6(Al+P3 + 18H). Diess ist fluorwasserstoffsaure Thonerde, verbunden mit basischer phosphorsaurer Thonerde. Aus welchem Grunde hier ein fluorwasserstoffsaures Salz angenommen wird, da bekanntlich solche Salze nicht existiren, kann man nicht verstehen. Formel, reducirt auf Fluoraluminium, unterscheidet sich im Uebrigen von meiner dadurch, dass er den Gehalt davon nur halb so gross annimmt, als er nach meiner Formel = Al F5 + 3(Al4 P5 + 18H ist. Meine Analyse gab mehr Fluor als seine, wiewohl allerdings nicht völlig der Formel entsprechend. Aber, wie Forchhammer's Analyse der Topase ausgewiesen hat, so ist nichts schwieriger als bei diesen Analysen den gauzen Fluorgehalt herauszubekommen.

Kühn*) hat einige Arten von phosphorsau-Phosphorsaures rem Kupferoxyd analysirt.

1. Das krystallisirte von Libethen gab:

Kupferoxyd 66,94 Phosphorsäure 29,44 Wasser 4,05

Dies gibt die Formel Cu²P+2Cu+H, oder Cu⁴PH.

2. Das fasrige von demselben Orte, mit concentrisch schaaliger Absonderung, enthielt:

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. Ll, 120.

Kupferoxyd 69,61 Phosphorsäure 24,13 Wasser 6,26.

Dies gibt die Formel Cu²P+3Cu+2H, oder Cu⁵PH².

3. Der undeutlich krystallisirte, sogenannte Phosphorochalcit von Rheinbreitenbach bestand aus:

Kupferoxyd 68,87 Phosphorsäure 21,41 Wasser 8,59.

Dies gibt die Formel = Cu²P + 4Cu + 3H, oder = Cu⁶PH⁵.

Vergleicht man diese Formeln unter sich, so scheint der Wassergehalt darin auszuweisen, dass sie alle basisches phosphorsaures Kupferoxyd enthalten, verbunden mit Kupferoxydhydrat. Denn man hat:

$$\begin{array}{l} 1 = \mathring{C}u^{3}\ddot{P} + \mathring{C}u\dot{H}. \\ 2 = \mathring{C}u^{3}\ddot{P} + 2\mathring{C}u\dot{H}. \\ 3 = \mathring{C}u^{3}\ddot{P} + 3\mathring{C}u\dot{H}. \end{array}$$

Sulfate. Gyps. Descloizeaux*) hat die Krystallformen des Gypses ausführlich abgehandelt. In Betreff des Inhalts muss ich auf die Abhandlung verweisen.

Aluminit.

Marchand ") hat mehrere Aluminite untersucht. Der lange bekannt gewesene Aluminit von Halle wurde nach der dafür angenommenen Formel = \ddot{A} 1 \ddot{S}^5 + $2\ddot{A}$ 1 \dot{H}^5 + 21 \dot{H} oder = \ddot{A} 1 \ddot{S} + $9\ddot{H}$ zusammengesezt gefunden.

Beim Graben eines Kellers auf einer Anhöhe

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. I, 53.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chemie XXXIII, 6.

lich von Halle, Hrn. Pressler angehörig, I sich ein anderer Aluminit, welcher beklaut:

> Thonerde 36,0 Schwefelsäure 17,0 Wasser 47,2,

NS⁵ + 4Al H⁵ + 24H, oder = Al⁵S⁵ + 36H. An demselben Orte fand sich noch ein anderer, der bestand aus:

 Thonerde
 39,50

 Schwefelsäure
 11,45

 Wasser
 48,80

Harchand gibt dafür die Formel = Äl⁵S²

6H. Zieht man in Betracht, wie die Formel ieht, wenn das neutrale Salz mit dem Hydrat Base verbunden ist, indem man dann 2Äl S⁵

ÄÄH⁵ + 69H erhält, so zeigt es sich, dass ein Gemenge sein muss. Auch stimmt das tehnete Resultat nicht recht gut mit dem getenen überein.

Steinberg*) hat einen anderen Aluminit beiehen, welcher ebenfalls bei Halle, 100 Schritt der südlichen Seite der Stadt entfernt, beim ben gefunden worden war. Er war weiss, ins Gelbliche spielend, wenn er durchnässt de. Er bestand aus:

> Thonerde 36,17 Schwefelsäure 14,54 Wasser 49,03

ĀlŠ⁵ + 5ĀlĤ⁵ + 30Ĥ, oder Āl²Š + 15Ĥ.

^{&#}x27;) Journ. für pr. Chemie, XXXII, 495.

Marchand fand, dass diese Aluminite bei + 100° gerade die Hälfte ihres Wassers verlieren, selbst wenn die Anzahl der Wasseratome eine ungerade ist. Dies dürste jedoch wohl nicht mehr beweisen, als dass vieles von dem in den Formeln angegebenen Wasser hygroscopisches ist, und dass ein Theil von diesem selbst bei + 100° darin zurückbleiben kann.

Magnesia-Alaun.

Auf der Inique-Ebene im südlichen Peru kommt, mit dem borsauren Kalk, dem Glaubersalz und mit anderen Salzen, ein Salz in Massen von parallelen Fasern vor, die sich längs dieser Fasern thei-Pickeringit len lassen. Es ist Pickeringit genannt worden. Hayes') hat es analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Schwefelsäure	36,322
Thonerde	12,130
Talkerde	4,682
Eisen und Manganoxydul	0,430
Kalkerde	0,126
Salzsäure	0,604
Wasser	45,450
	99,744

= MgS + Al S5 + 92 H. Wenn die Alaunarten eine octaëdrische Form haben, entbalten sie 94 Atome Wasser. Aber da es bekannt geworden ist, dass sie unter bestimmten Umständen bestimmte Quantitäten Wasser verlieren können, so kann hier der veränderte Wassergehalt mit der faserigen Form zusammenhängen. Der von Stromeyer untersuchte afrikanische Magnesia - Alaun,

^{*)} Sillimans Americ. Journ. XLVII, 360.

welcher jedoch zu 🗼 aus Manganoxydul-Alaun bestand, enthielt 45,74 Procent Wasser.

Rammelaberg") erinnert daran, dass wenn Brochantit und Magnus' Analyse des Brochautits (Jahresb. 1830, S. 196) nach Abzug der Gangart, richtig berechnet wird, die Formel nicht die dafür angenommene = Cu⁵S + 3H wird, sondern Cu⁴S + 3H, oder = Cu S + 3CuH. Diesclbe Formel wird dann auch für den Krisuvigit (Jahresb. 1844, S. 264) gültig.

Domeyko") hat gezeigt, dass das Chlorsilber Chlor- und von Chamareillo in Copiapo mit Bromsilber in va- Bromsilber. riirenden Verhältnissen, von 1 bis zuweilen fast zur Hälfte, gemengt ist. In diesem bromhaltigen Chloreilber hat er jedoch niemals eine Spur von Jod finden können.

Dagegen hat man eine Silbererzader, 19 Mei- Jodsilber. len östlich von Coquimbo in Algodones au einem Orte, genannt Rineon de Laya, gefunden, worin sehr reines Jodsilber vorkommt, ohne einen Gebelt an Chlor oder Brom. Es kommt vor theils is bleinen unregelmässigen Theilen von schweselgelber oder zuweilen grünlich gelber Farbe, theils, aber seltener, bildet es kleine unregelmissige Gangtrümmer. Es ist durchscheinend and nicht weich wie Chlorsilber, sondern kann 20 Pulver gerieben werden. Hat 5,504 specif. Gewicht und schmilzt in der Lichtslamme. Amalgamations - Process scheidet daraus das Silber sehr unvollständig ab.

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXII, 138.

[&]quot;) Ann. des Mines, 4 Ser. VI, 153.

Erdharze. Piausit. Haidinger") hat ein Erdharz aus einer B kohlengrube bei Piauza, nördlich von Neu beschrieben, wonach er es *Piauzit* genannt Es bildet in der Braunkohle bis zu 10 Zoll t tige Gangtrümmer.

Es ist schwarzbraun, amorph, gibt einen braunen Strich, und ist in dünnen Kanten durchscheinend. Der Bruch unvollständig m lig, wenig glänzend. Härte = 1,5. Specif. Lässt sich zwischen den Finger = 1.22.drücken. Schmilzt bei + 315°. Kann angez werden, verbrennt mit vielem Rus und lässt Procent Asche zurück. Löst sich unvollst in Spiritus, besser in Wasserfreiem Alkohol, kommen in Acther und in Kalilauge. Salpetersäure verändert dasselbe, indem es da gelbbraun gefärbt wird. Bei der trocknen I lation gibt es ein gelbliches saures Ocl.

Meteorstein.

In der Nachbarschaft des Dorfes Klein-Weisen Kreise Nordhausen, ist am 16. Sept. 1846 Pfd schwerer Meteorstein, bei klarem Wund mit heftiger Detonation herabgefallen. selbe ist nach einem sehr interessanten Verst von Rammelsberg **) analysirt worden. wurde zusammengesetzt gefunden aus:

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXII, 275.

[&]quot;) Das., LXII, 449.

Schwefel	2,09
Phospher	0,02
Lines	23,90
Nickel	2,37
Zinna .	9,08
Kapler	0,05
Chromoxyd	9,62
Kiesekiare	33,03
Talkerde	23,64
Eisenoxydal	6,90
Thonerde	3,75
Kalkerde	2,83
Manganexydul	0,07
Kali	0,38
Natron	0,28
	100,01

nch der Untersuchung, welche Rammelsg mit dem Stein als einem Gemenge von Milien angestellt hat, ist er gemengt aus:

Nickeleisen	22,904
Chromeisen	1,040
Magnetkies, Fe	5,615
Olivin	38,014
Labrador	12,732
Augit	19,704,

ein jeder dieser Bestandtheile besteht wiem aus,

Das Nickeleisen:

Eisen	88,980
Nickel, kobalthaltig	10,351
Zinn	0,349
Kupfer	0,213
Phosphor	0,107,

was wohl übereinstimmt mit dem, welcher in dem Pallas'schen und in dem Ellenbogener Eleuthalten ist.

Das Chromeisen:

Chromoxyd	59,85
Eisenoxydul	27,93
Talkerde	12,22

Der Magnetkies ist = fe.

Der Olivin:

Kieselsäure	39,60
Talkerde	47,37
Eisenoxydul	10,72
Manganoxydul	0,19
Kalkerde	2,12

Der Labrador:

Kicselsäure	12,282
Thonerde	9,077
Kalkerde	3,843
Kali	0,921
Natron	0,708
	30.831

Der Augit:

Kieselsäure	54,64
Talkerde	23,69
Eisenoxydul	16,66
Kalkerde	2.01

Was diese beiden letzteren betrifft, wei gemengt zurückbleiben, nachdem der nicht m netische Theil davon nach der Zersetzung Salzsäure ausgezogen worden ist, so ist der Natur weniger sicher, und er ist zu diesen I sultaten dadurch gekommen, dass er annims die in Salzsäure Unlösliche noch 21,63 ProOlivin enthalten hat, auf welchen die Säure
It einzuwirken wermag. Werden die BestandIt von diesem Olivin abgezogen, so lassen
die übrigbleibenden Bestandtheile zu 80,831
mler und zu 47,351 Angit zusammenpaaren.
Irlicherweise kann man sich bier auf keine
Ire Weise helfen als mit einer solchen hypofichen Methode. Aber es ist dabei doch imnöglich, dass das Unlösliche aus Mineralien
Inderer Zusammensetzung gemengt sein konnte,
welchen die Bestandtheile des abgezogenen
ins wesentlich gehört haben.

Aler ungenehtet dieser unvermeidlichen Unlummenheit ist diese doch die vollständigste untein-Analyse, welche wir besitzen.

De Luynes") hat ein Meteoreisen unteraucht, Fer meteorique hes Fer météorique de Grasse genannt wird, de Grasse. dessen Geschichte nicht weiter angegeben wird, sech mir unbekannt ist. Er hat darin 87,63 tent Bisen und 47,37 Procent Nickel gesun, mit Spuren von Kupser und Mangan, aber Robalt.

Shepard **) gab vor einigen Jahren an, dass Apatit in Mein einem bei Richmond in Virginien gefalleleorsteinen.
Meteorstein phosphorsaure Kalkerde gefunden
, aber da nachher hierüber Zweifel ausgethen wurden, so hat er diess jetzt ausser Frage
tizen gesucht. Ungeachtet dieses Vorkommen
tweges unmöglich oder unwahrscheinlich ist,
wohl Phosphor als auch Kalk, wiewohl in an-

⁾ Annal. des Mines, 4 Scr. V, 161.) Silimann's Americ. Journ. XLII, 102.

derer Form, in Meteorsteinen gefunden worde sind, so muss man es doch bedauern, dass di von ihm angewandte Methode dies zu beweiset nicht entscheidend ist. Er nahm nämlich eins w den gelben Körnern, die er für Apatit hielt, we ches die Grösse eines halben Stecknadelknep hatte, zerdrückte dasselbe und erhitzte es Kalium, worauf dann darauf gegossenes Wass den Geruch nach Phosphorwasserstoffgas ent wichelte. Diese Prüfung ist von der Art, das sie keinen Andern überzeugt, als den welchel den Geruch beobachtet hat. Denn das übelriechen Gas, welches in diesem Falle stets entwickelt wird kann dem einen Aehnlichkeit mit Phosphorwasser stoff zu haben scheinen, einem anderen aber mit et was Anderem. Hätte er die Löthrohrprobe gemach · und eine Kugel von Phosphoreisen geschmolzen, so ware es auch für andere überzeugend gewesen:

Gebirgsarten. Thonschiefer.

H. Pleischl*) hat den Thonschiefer analysirt, worauf Prag steht. Er hat ihn zusammengesetzt gefunden aus:

Kicselsäure	67,50	Sauerstoffgehalt	=	35,073
Thonerde	15,89)			•
Eisenoxyd	5,85	•	=	9,244
Manganoxyd	0,08)			- '
Strontianerde	0,30 \			
Kalkerde	2,24			
Talkerde	3,67 }		=	2,843
Kali -	1,23			
Natron	2,11 ⁾			•
Phosphorsäure)				
Fluor }	1,13			
Verlust)	ı			:

^{*)} Journ. für pract. Chem. XXXI, 45.

w Verhältniss zwischen dem Sauerstoff in Besen weist aus, dass der grösste Theil von Mineralien, deren pulverförmiges Gemenge Thenschiefer ausmacht, dem Feldspath che susammengesetzte Verbindungen Si+RSi5, wiewohl darin kleine Glimmerpen mit dem blossen Auge sichtbar sind, ch aber nicht mechanisch ausscheiden lassen. chrere Analysen von Thonschiefer, welche ereits besitzen, zeigen nicht dieses richtige liniss von Kieselsäure, und können als aus klas, Labrador, Augit, Hornblende, u. s. w. gt betrachtet werden. Es ist nicht der proche Gebalt einer jeden Erde für sich, welsie als Thonschiefer characterisirt, sondern das Gemenge derselben im feinen pulverför-Zustande zu einer Gehirgsart erhärtet, welden Character von Thouschiefer gibt, dessen ntische Zusammensetzung also stets variiren mach den Mineralien, aus deren Pulver er inglich gebildet ist. Von dieser Ansicht end erklärt sich, ohne alle Art von alchecher Metamorphose, der von einigen Geolocobachtete und streng festgehaltene Umstand, in dem Thonschiefer zuweilen Krystallisaprakte vorkommen, welche eine angefangene mudlung in eine krystallinische Gebirgsart weisen scheinen, wodurch sich das Gleichzu grösseren krystallinischen Gemengtheilen

Per von Pleischlgefundene Fluor- und Phosnare-Gehalt hatte sich vor dem Löthrohre zu men gegeben. Es ist wohl möglich, dass man sie besonders auszuscheiden sich bemühen wollte, ihr Gebalt viel grösser gefunden werden würde, als hier angegeben worden ist.

Concretion in

Kersten") hat nierenförmig abgesonden Thonschiefer. Theile in der Art von Thonschiefer untersuch welcher Fruchtschiefer genannt worden ist. sind feinkörnig, im Bruch schimmernd, und lei zu einem gelbbraunen Pulver zu zerreiben. Zusammenkang mit dem Thonschiefer ist sohr fe Salzsäure und Schwefelsäure zersetzen sie unvoll-Sie wurden zusammengesetzt gefm kommen. den aus:

1 2,00	Sauerstoffgehalt		22,0
22,30	_	=	10,3
18,00)			
3,60		=	5,9
3,10			
Spur			
10,00			
99,50			
	18,00 3,60 3,10 Spur 10,00	22,30 18,00 3,60 3,10 Spur 10,00	22,30 = 18,00 = 3,60 = 10,00

Ein Theil von dem Eisen ist darin als Ozg enthalten, daher die Zusammensetzung zu Rasi + 2Al Si, mit einem Wassergehalt, ansfallen kans welche Formel dann die vorwaltende Zusammes setzungsart von den darin mit einander gemengten Mineralien ausdrücken würde.

Thonstein.

In dem sogenannten rothen Todtliegenden in der Gegend von Chemnitz, von Baden im Schwarzwalde und von Botzen im südlichen Tyrol, finden sich mächtige Lager von dem von deutschen Geologen sogenaunten Thonstein oder verhärteten Thos.

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXI, 108.

ber ist von Schafhäutl*) analysirt worden. Probe dazu war von Meissen; sie war feinig, von erdigem Bruch und kreideartiger gelber Farbe. Vor dem Löthrohre behandelt nahm sich kurzem Glühen ein glänzendes, fast kryfisches Aussehen an, indem sie milchweiss de. In gutem Feuer schmolz sie zu einer kweissen Kugel. Sie bestand aus:

 Kieselsäure
 76,45

 Thonerde
 14,88

 Eisenoxyd
 0,90 manganhaltig.

 Kali
 6,60

 Wasser
 0,93

 99.76.

Pehafhäutl gibt dafür die Formel 6(KSi+) + (fe Si + GAl Si6). Eine Gebirgsart als Körper zu betrachten, dessen Zusammenng darch eine Formel ausgedrückt werden he, ist nicht gut zu heissen, und in diese Foreinen Ueberschuss an Kieselsäure auf die Thonm legen, wo stärkere Basen vorhanden sind, le sich dieselbe aneignen können, ist ein Mischer Irrthum. Schafhäntl hat auf die lichkeit in der Zusammensetzung zwischen Mein und Weissstein ausmerksam gemacht. bat auch den sogenannten Salztbon ana-, welcher eine hellgraue, thonäbnliche, er-Masse in dem sogenannten Haselgebirge der ichen Salzformation bildet. Nach dem Ausn des Gypses mit destillirtem Wasser bestand

Salzthon.

J Ann. d. Chem. und Pharm. Ll, 256. J Das. S. 201.

Kieselsäure Thonerde	45,50 15,00	Äl Ši³	60,50
Kohlensäure Talkerde	13,73 \ 12,83 \	МgС	26,56
Eisen Mangan	6,90 0.27	Ѓе, М́п	9,38
Schwefel Bitumen Kochsalz	2,21) 2,35 1,06		2,35 1,06
-	99,85.	-	-,

Diese Analyse ist wahrscheinlich nicht richtig beurtheilt worden. Da das Mineral nach dem Auswaschen, noch 4 Procent Kochsalz enthalten hat, so hat es auch noch ein schweselsaures Salz enthalten, welches sich, als es geglüht wurde, durch das Bitumen reducirt und die gefundenen Schwefelmetalle gebildet bat, von denen das eine, nämlich das Fe, ein sehr unwahrscheinliches sein würde in einer Gebirgsart, welche in ihrer Lagerstelle stets feucht und in Folge ihrer porösen Beschaffenheit von Lust durchdrungen ist. Wahrscheinlich bat das Mineral basisches schwefelsaures Eisenoxy enthalten, denn es wird angegeben, dass das nicht geglühete Mineral mit Entwickelung von Kohlensäuregas zersetzt werde, ohne dass dabei einer Einmengung von Schwefelwasserstoffgas erwähnt wird.

Alaunschiefer.

Forch hammer') hat eine Untersuchung über die Bildung und Zusammensetzung des Alsunschiefers angestellt. Der von Bornholm besteht aus:

^{&#}x27;) Oversigt over det K. Danske Vidensk. Selsk Forhaudlinger, 1844, p. 91.

Rieselsäure			59,86
Thonerde			15,89
Kali			3,72
Kalkerde		· : :	0,99
Talkerde			1,68
Kohle		• : .	8,65
Schwefel			0,82
Eisen			0,50
Wasser			6,90
Sauerstoff,	Stickstoff,	Phosphor	

99.01.

Per rationelle Schluss, zu welchem diese Anaführt, besteht darin, dass der Alaunschiefer tsächlich von einem pulverförmigen, feldspathen Mineral ausgemacht wird, welchem Thon, ein Thonerdesilicat, sowie Ueberreste von ine kohlenartige Masse übergegangenen orgaen Körpern und wenig Schweselkies, der aus refelsauren Salzen durch die Verwandlung der ischen Masse gebildet worden ist, eingemengt Forchhammer sucht zu zeigen, dass er ans Tangarten auf dem Meeresgrunde gebilabe und dass seine Bildung noch fortdauern e. Zu diesem Zweck hat er die Asche von arten analysirt, welche 10 bis 35 Procent davon . Die Asche wird von Sulfaten, Phosphaand Chlorverbindungen von Kalium, Natrium, ium und Magnesium (Eisen ist nicht angege-, so wie von Kieselsäure ausgemacht. storbenen Tangarten erleiden zuerst eine Art ingährung, darauf eine faule Gährung, bei welder Schweselkies entsteht, und indem sich mit den Ueberresten vermischt und dessen standtheile von denselben umgesetzt werden, Benelius Jahres - Bericht XXV. 27

erhärtet das Gemisch zu Alaumschiefer. möglich, dass ein solcher Process in der Peri vor der Bildung des Uebergangskalks stattgeli den hat. Ob er auch jetzt noch vor sich ge wird eine Frage, welche Beobachtungen entwe bestätigen oder bestreiten werden.

Phosphorsäure arten.

Fownes') hat gefunden, dass man aus in Urgebirgs- Porcellanthon von Dartmoor, welcher aus ver tertem Granit ausgewaschen wird, so wie aus ner Menge verschiedener älterer und jüngerer kanischer Gebirgsarten, durch Salzsäure Phosp säure ausziehen kann, hinreichend, um abget den und erhannt zu werden.

^{*)} E. N. Phil. Journ. XXXVII, 294:

Organische Chemie.

ļ

Pflanzenchemie.

elder hat die Herausgabe einer allgemeinen Herausgekomhologischen Chemie ') begonnen, welche in mene Schriften. en ausgegeben wird, die gleichzeitig ins Deut-") überselzt werden. Sie ist eine vortreff-Arbeit, mit dem bestimmten Streben, in Erklärungen nicht weiter zu gehen, als bis in eine zuverlässige Erfahrung berechtigt, dedurch von den Probabilitäts-Physiologien t versebieden. Während sich diese mit der tellung von Gesetzen für die chemischen Phäme in der lebenden Natur beschästigen, aus m sie dann die Einzelheiten herleiten, geht lder den entgegengesetzten, langsamen aber ereren Weg, dass er genau die Einzelheiten lit, um von diesen, Schritt für Schritt zu meineren Ansichten der Gesetze, nach desie stattfinden, geführt zu werden, indem er darauf aufmerksam macht, wo der Sehleier

Prove cener algemene physiologisch Scheikunde. 1844.

^{.)} Versach einer allgemeinen physiologischen Chemie von L. Mulder. Mit eigenen Zusätzen des Verf. für diese tale Ausgabe seines Werkes, 1844: Braunschw. bei Vie-L. Sohn.

vorläufig nicht gelüftet werden kann. Wir können nicht hoffen, dass dieses jemals vollkommen geschehen werde, aber gewiss ist es, dass wir nur auf diesem Wege zu sicheren Kenntnissen gelangen werden.

Boussingault hat ein Handbuch der Chemie in ihrer Anwendung auf den Ackerbau herausgegeben. Ich habe noch nicht Gelegenheit gehabt, dasselbe zu sehen, aber von einem Verfasser, der gleichzeitig ein grosser Chemiker und erfahrener Landwirth ist, kann man nur so gediegene Mitteilungen erwarten, als wir von ihm zu erhalten gewohnt sind.

Gerhardt hat den ersten Band eines Precis de Chimie organique") herausgegeben. Diese Arbeit ist für diejenigen von Interesse, welche genauere Kenntniss von den eigenthümliche theoretischen Ansichten der französischen Schille und insbesondere von denen des Verfassers über die organische Zusammensetzungsart nehmen wollen "). Auch gibt Gerhardt unter Liftrent's Mitwirkung eine Monatsschrift ") her füs, welche mit dem Januar dieses Jahrs ihren Anfang genommen hat; einer ihrer Entzwecke ist, zufolge der Vorrede, den Abinde-

^{*)} Paris. Fortin, 1844.

^{**)} Du mas hat sich darüber in der französischen Acsdemie der Wissenschaften so geäussert: "Il contribuera certainement pour beaucoup à propager des idées, que mon enseignement cherche à repandre." Daraus ersieht man also, dass die Ideen darin hauptsächlich die von Du mas sind.

^{***)} Comptes rendus mensuels de travaux chimiques de l'etranger, aussi que des laboratoires de Bordeaux et de Montpeiller. Böhm.

be in den theoretischen Ansichten der neu-Bischen Schule, welche ich mir in meinen iberiehten erlaube, entgegen za arbeiten, und welche diese Monatsschrift zu protestiren unt ist. Der Endzweck ist gut, indem bei dem veitigen Aneinanderreiben der Meinungen fast r die Wahrheit besser hervorsticht und von dem k wenn auch nicht immer von dem Verfasser, ht wird. Buys Ballot hat eine tabellarische richt über die elementare Zusammensetzung is jetzt analysirten Körper ansgearbeitet *)'. Grundlage für die Anordnung in der Aufstelist die Anzahl von Kohlenstoffstomen in mgenommenen Atomgewichte, und für die inung bei denjenigen, welche eine gleiche hi von Kohlenstoff-Atomen enthalten, ist die al von Wasserstoff-Atomen die Grundlage he Ordnung, in welcher sie auf einander fol-Da, we auch die Anzahl von Wasserstoffes gleich ist, gibt die Anzahl von Sauer-Chlor- und Stickstoff-Atomen die Grundlage la Ausrdaung, so dass es sehr leicht ist, Breer zu finden, welchen man sucht, wenn die Formel des zusammongesetzten Atoms R: Der Ueberblick dieser Tabellen ist von 🖚 Interesse:

Calvert") und Fernand haben die allge- Luft in den

Repertorium: corporum organicorum, quae secundum ihre Verinde rung durch licam, procenticam et relativam compositionem, anno- Tageslicht. Propriețatibus physicis et praecipuis, e quibus cognoscan- fuibus, in ordinem disposita, addita praefatione Clar. Mulder. Collegit et tabulis exhibuit C. H. D. Bays 1844. Utrecht, van Dorpt.

han de Ch. et de Phys. XI, 477.

Luft in den Pflanzen und ihre Veränderung durch Tageslicht.

meinen Rasultate einer von ihnen ausgefährten Untersuchung über die Luft mitgetheilt, welcht in Pflanzen, z. B. in weiten Frechthülsen und in röbrenförmigen Stengoln eingeschlossen ist. diesen Versuchen wurden die mit Luft gefühlten Kapsoln angewondt, welche die Früchte von Celutes erborescens umgeben, während diese noch vegetirte: Die Luft darin wurde zu verschiede nen Perioden des Alters der Pflanze untersucht. Sie war atmosphärische Luft, gemengt mit einer bedeutenden Quantität Kohlensäureges, 1,49 bis 2,942 Procent. Die Quantität von Sauerstofigts darier variitte von 49,30 bis zu 21,993 Procent Auf diese Variation in der Mischung der Luft bat night bloss Sonnenschein, sondern auch Tigeslicht einen bestimmten Binfluss. Während der Nacht war die Quantität des Kohleusäuregeses an grässten und die des Sauerstoffgasen am gering sten, abor dies Verhältniss veränderte sich nogleich mit der Morgensonne, das Kohlensäuregas mahn ab and der Sauerstoffgasgehalt der Luft zu, seibst über die gewöhnliche Quantität der atmosphänd schon Luft hinaus. Bei trübem Himmel war die Verminderung der Kohlensäure und die Vermehrung des Sauerstoffs bedeutsted geringer als bei Z. B., um eine von den vielen Sonnenschein. augeführten Beispielen zu wählen, enthielt die · Lust in der Kapsel bei Sonnenschein zur Mittagezeit 21,246 Procent Squerstoffgas und 2,406 Procent Kohlensäuregas; aber dagegen an einem trüben Tage nur 20,595 Sauerstoffgas und 2,475 Kohlensäuregas, und während einer Nacht 19,257 Sauerstoffgas und 2,942 Kohlensäuregas.

Die Lust in den röhrenformigen Steugeln hat

he venehiedene. Beschaffenkeit, sie enthält mehr Mensiere: 2,5 his 4,6 Procent, und weniger inteligas als die atmosphärische Luft (das Mion 18.691 Process, fand neben einem Maxin an Kohlensäure, bei Avendo Denax statt). ewändert diese Gehalte im Tageslichte, aber 🏿 weniger als jamerhalb. der durchseksinonden mel, und sie henubt nicht eutschieden auf dem dese des Lichts, indem es der Fall war, dass Smeratefigas und Kohlensäuvegus gleichzeitig brend der Nacht in diesen Stengela vermehrten. laben anch die Bemerkung gemacht, dass die ft in diesen hoblen Stengeln auch Ammoniak bielt, und mehr, wenn sie am Tage, als kurz den Morgen einggammelt worden waren.

Schultz*) hat sehr merhwürdige Versucke Entwickelung bhichen, mach donen grüne Pflanzen, wenn von Sauerstofft sie in . Wasser legt, welches frei von Laft Einfluss des Roblensäuen ist, welchen aben mit 366 von Lichts auf grü-Mineralsinge vermischt worden ist, z. B. mit Pflanzen, ohne stphorsäuses, Seffpetersäuses. Schwefeleäure, oder Kohlensäure. hanit eines Pakinzensäure, 'ko B. mit Citronion--lax D., Profincial :, et ufindoli M: esturante de Meine Weiner ny somer gewordsner Garboninge, Transchi her, Bahmleiker, Milchaucher, Husser-Ablong, made wenn man sie damit in die Sonne Man in Lasfe Mind Tages Supported gas entreis h, hänig i geneugt aukt ein tikmig ik ofilensünan Die Quantität der Flüsejighteit betrug! 40 mailanadirdie der grünen. Affanatustreile , men a i a Len er firedelter en en enseige in Land Bie Enidetelung der whiren Pflanceimillerung, enternett za einer Pflanzen-Physiologie, von 🔓 H. Schultz. M. Berlin, Hirschwald. St. 25 - 51.

ne Theile der

vielen verschiedenen Pflanzen genommen., 1 bis 2 Loth oder derüber. Daven wurden 4-9 Kebik-Zoll Sauerstoffgas in 8 bis 10 Standen Zeit, bei abwochselndem reinen Sonnenschein und wolkigem Himmel, entwickelt.

Er gibt an, dass Salze van den angewand ten Säuren, ohne alle Wirkung sind, dass abee saure Salze, z. B. Gremor tastani, zur Gasentwickelung heitrage. Nach seinen Versuchen vorschwindet ans der Flüssigkeit der Körper, welcher die Entwickelung von Sauerstoffgas veranlasst, wenn nicht nach einer einfägigen Einwirkung. des Sonnenlichten, so doch wenigstens wenn der Versuch mit neuen Pflanzentheilen ausgeführt wird.

Sind diese Beobachtungen richtig, was sich wohl durch wiederholte. Versuche von Anderes während dieses Sommers ausweisen wird, so sind nie eine der wichtigsten Entdeckungen in der Physiologie des Pflannenlebens; sie würden zeigen, dassiele Entwickelung von Sauerstoffgas von den grönen. Theilen ein Excretions Process ist, darch wolchen Sauerstoff aus den Stoffen abgeschielen wird, welche die Pflanze theils aufnimmt und theils aufgensmuen hat, um daraus die weniger sanerstoffhaltigen zu bilden, walche sie bedarf.

Inzwischen scheinen die Versuche, welche noch im vergangenen Herbit von Boussingunt! Angeben nicht zu bestätigen. Aber sie wirden im Anfange November unternemmen, netürlicherwist bei einem schwächeren Sonnenschein, der aber dennoch hinneichte, um aus einer ähnlich beschaf-

.: *

[&]quot;) L'Institut, No 568. S. 281.

s Verrichtung, welche eine Auflösung von kasiere in Wasser enthielt, Sauerstoffgas zu felde.

erwähnte im letzten Jahresberichte, S. 6, Einfluss unper's Untersuchungen über die ungleiches leich gefärbter Lichtstrahlen ing, welche die ungleich gefärbten Strahlen auf Pflansen. rimatischen Spectrum auf lebende Pflanzon m. Aehnliche Versuche sind von Garde-), wie es scheint mit besonderer Sorgfalt fahrt worden, welche Draper's Angabe igen, dass es die gelben und grünen Stralid, welche am kräftigsten auf Pflanzen ein-. Aber während Draper das Maximum lieser Wirkung auf der Grenze von Gelb und and, liegt es nach Gardener auf der Mitte Edb. Zur Bestimmung dieser Stärke in der ung bediente sich Gardener im Dunklen togener, farbloser, junger und einige Zoll hoibenofianzen und bestimmte, wo sich in der von diesen das Blattgrün am schnellsten arksten bildete. Er fand, dass sich die Zerder Kohlensäure auf dieselbe Weise ver-Polgende Zahlen weisen das Verhältniss aus:

Roth 9,000 Mitte won Brandgelb 0,777

Mint Von Gelb : 1,000

Mittervon Grön 0.583

Mitte von Grün 0,583
Mitte von Blan 0,100

Ende von Blau 0,900

here von him augestellte Veruncke, bei debucht die erwärmenden als auch die chemi-

Gillman's America Journ. XLVI, 1 und daraus im

schen Strahlen abgehalten wurden, die erstern durch einen Durehgang durch eine Lüsung wu Kaliumeisencyanid, zeigten, dass es hier der eigentlich leuchtende Theil von den Strahlen ist, welcher wirht und Blattgrün herverbringt, und dies stets im Verhältniss zu seiner leuchtsodte Kraft.

Bekanntlich neigen sich die Pflanzen dem Lichte zu. Gardener fand, dass diese Wirkung den blauen Strahlen angehört. Als er eine Reibe von Pflanzen im Farbenbilde wachsen liess, so neigten sie sich sämmtlich nach dem Blau, sowoll von dem rothen als auch von dem violetten Ende, und diejenigen, welche im Blau standen, neigten sich in der Richtung des Prisma's. Als er rothe Strahlen durch die eine, und blaue durch eine andere Oeffnung in einen dunklen Kasten einführte, in welchem eine Reihe von Pflanzen rechtwinklich gegen diese Wand mitten zwischen diese Oeffnungen aufgestellt war, so neigten sieh diese sämmtlich gegen die blaue Oeffnung, keine einzige gegen die rothe.

Das Blattgrüm: wird unaufhörlich zerstört, and die Pflanzen erbalten sich dadunch grim, dass er sich fortwährend wieder hildet. Daher kommt es, dass die Pflanzen ihre grüne Fanbe in den Strablen verlieren, welche danselben nicht hervorbringen, und dies gegehicht um sommachten, je weniger der derauf fallende Strablides Vermögen besitat, damelhe zu; bilden Domnach, ungaschtet dem blauen Strahl dieses Vermögen nicht ganz mangelt, so bleicht doch eine grüne Pflanze, welche lange Zeit in ungemengtem blauen Lichte verweilt.

when and violetten Lichte bleicht sie jedoch kamber.

hisbig's Speenletionen über die Ernährung Versuche über Phasen aus der Luft, worans sie von dem die Absorption entimegas und Ammoniakgas die Motevialien aus der Luft. die Bildong ihrer organischen Bestandtheile chuen sollten, haben, wenn es sich auch get lat, dass der Ammoniakgehalt in der Lust l der Annahme von Liebig entspricht, doch r, als es vorber der Fall war, die Aufmerbhit auf das Ammoniak als Material für die hrung der Pflanzen gerichtet. Mulder stellte b wahrscheinlich dar, dass es gebildet werhoune (Jahresb. 1845, S. 561), und es ist ann geglückt, dies zu beweisen '). Bei allen hlionen auf gemeinschaftliche Kosten von Wasand Lust wird aus dem Stickstoff der letzteand ans dem Wasserstoff der ersteren eine Portion Ammoniak gebildet, welches sieh en vorhandenen Körpern vereinigt.

Index hrachte wohl ansgeglühetes Kohlenur mit Wasser angerührt, in eine Flasche,
he zo g mit Luft gefühlt blieh, und verschloss
Rach Verlauf von 3 Sommermonsten wurde
Wasser dinvon abdestillist, nachdem vorber
hitrat himngebetzt worden war. Das Destiluthielt eine bemerkhare Spur von Ammoniaktas Kali, welches aus der Kohle ausgelaugt
le, war farbles, zum Beweis, dass sich weder
hittere mech Queltsatzsäure gebildet hatten.
lie aus Zucher durch Salssäure gebildete, am-

Scheikundige Onderzoek. II, 163, und darsus im Journ. tt. Chem. XXXII, 344.

moniakfreie Huminskure wurde mit Wasser durchfeuchtet auf ähnliche Weise in einer verschlessenen Klasche, welche z atmosphärische Luft entbielt, bei Seite gestellt. Nach 6 Monaten wurde
die Haminsäuse mit Kalihydrat untersucht, welches daraus eine bedeutende Quantität Ammoniak
entwickelte.

In einer anderen Flasche wurden auf ähnlichs Weise Kohlenpulver und Kartoffelstärke mit Wasser vermischt hingestellt. Nach 3 Monaten wurde die Flasche untersucht; es hatte sich ein Gas entwickelt, so dass der Stöpsel beim Herausziehen mit Heftigkeit herausgetrieben wurde. Das Gemische roch käseähnlich, und in dem davon mit Kali abdestillirtem Wasser zeigten sich reichliche Merkmahle von Ammoniak.

Eine Lösung von Milchzucker in Wasser und eine Lösung von Robrzucker in Wasser wurden, jede für sich, in einer Flasche, welche 3 Luft enthielt, hingesteht. In beiden Flaschen, besonders in der mit der Milchzuckenlösung, wurde Schimmel gebildet, der sich vermehrte. Nach 3 Monaten wurden diese Schimmel-Gewächse aus der Lösung herausgenommen und der trocknen Destillation unterworfen, webei sie viel Ammoniak lieferten. Die Lösungen hatten sich klar erhalten und es war kein Gas entwickelt worden, aber sie enthielten freie Essigsäure.

Malder glaubt, dass sich hier auf Kosten der Luft, des Wassers und der Zuckerarten nicht Ammoniak, sondern Protein gebildet habe. Diese Schimmelpflanzen bestehen nach seinen Versuchen aus Protein und aus Pflanzen-Cellulose. Ist das Atom des Milchzuckers = C12H24O12 und das der

Mose = C²⁴H⁴²O²¹, so werden von 2 Atomen inseher 1 Atom Cellulose und 3 Atome Wasser Het. Das Proteïn, welches aus C⁴⁰H⁶²N¹⁰O¹⁸ int, kann ebenfalls aus dem Milchzucker auf Weise entstehen, dass von 10 Atomen Milcher durch Aufnahme von 30 Atomen Stickstoff der Luft und Abscheidung von 57 Atomen mtoff 3 Atome Proteïn entstehen.

Atome Milchzucker und 30 Atome

Stickstoff = 120C+246H+36N+1200

Misme Proteïn = 120C+186H+30N+ 360

Misme Proteïn = 120C+186H+30N+ 360

Misme Proteïn = 120C+186H+30N+ 360

Misme Proteïn = 120C+246H+30N+ 360

Misme Proteïn = 120C+186H+30N+ 36

Talder bemerkt jedoch, dass auf diese Beung nicht gar zu grosser Werth gelegt werbinne, indem der Versuch keine Rechenschaft
, welchen Weg diese 57 Atome Sauerstoffunen hätten. Es hatte sich kein Gas entalt, weder Koblensäuregas noch SauerstoffDie Flüssigkeit war zwar sauer geworden,
3 Atome wasserhaltiger Essigsäure enthalten
14012, gleichwie 1 Atom Milchzucker.

Berechnungen über die Art, wie der eine Berechnungen über die Art, wie der eine üche Körper aus einem anderen durch Aufte von Sauerstoff oder Stickstoff aus der Luft durch Abscheidung von Kohlensäure, Wasser, wink, u.s.w., entsteht, wenn sie nicht trüge-Wahrwasser zu Irrthümern und Verwirrungen in sellen, mit Versuchen begleitet sein müssen, dass Stickstoff oder Sauerstoff der Luft verschwinden, und dass gerade die er gebildet werden, welche die Rechnung

voraussetzt, weil sie anderen Falls niemals als eine auf irgend eine Weise zuverlässige Erhikrung angenommen werden dürsen.

Mulder zieht aus diesen Versuchen folgende Schlüsse:

- 1. Aus stickstofffreien, meistens krystallisirten. Stoffen können unter dem Einflusse von Wasser und Luft organische Körper von der niedrigstelt. Art entstehen, welche Stickstoff enthalten und Ammoniak bei der trocknen Destillation liefern, wozu sie den Stickstoff aus der Luft ausgenommen haben.
- 2. Das Stickgas der Lust kann direct zur Bildung von Pflanzenstoffen eintreten, wenn es auch wahrscheinlich zuerst Ammoniak bildet.
- 3. Die in die Ackererde eindringende Luft kan ihren Stickstoff mit den Körpern in Verbindungsetzen, welche aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehen, und damit Pflanzenzellen beginnen, wie die mitgetheilten Versuche das legen.

Ohne im Geringsten die Richtigheit der Refahrungs-Angaben, welche hier angeführt wordth sind, zu bezweifeln, so will ich doch nieht verhehlen dass ich zweifle, ob sie hinreichen, um die Generatio aequivoca als entschieden, umd den dir recten Uebergang des Stickstoffs aus der Luft is die Pflanze annehmen zu können. Hier sind noch viel mehr und hinreichend variirte Versuche erforderlich, bevor man Grund zu einer Ueberzeugung erhält. Der Milchzueker und die Stärke eignen sieh vor anderen weniger gut zu entscheidenden Versuchen dieser Art, weil es so äusserst schwierig ist, sie vollkommen von den letzten Resten

htsflatiger Stoffe zu befreien, mit denen sie handen Kärpern gemengt vorhommen. Selbst flohrzucher, welcher nach der alten Methode Rebenhlat gereinigt worden ist, gibt hei der stigne'schen Probe nicht unbedeutende Sputos Cyankalisms. Ich hoffe, dass der ausgenete Chemikor, welchem wir diese Versuche telaken haben, sie weiter verfolgen und ihre Itale ausger allen Zweifel setzen werde.

Talder führt sodann verschiedene Pflanzungsnche in ungleichen Gemengen an, deren Eineiten hier anzusübren zu weitläusig werden e. Er glaubt darans folgende Schlüsse zieu können: 1. Entbält die Erde keine orgae Ceberreste, so sind Regenwasser und at-Birische Lust nicht binreichend, um die Pflanu eruähren. 2. Regenwasser, Luft, Kohlen-R und Asche sind ebenfalls nicht dazu binnd. 3. Eine Auflösung von Haminsäure in er enthâlt zu wenig organische Stoffe, um Plenzen mittheilen zu können, was sie bea. 4. Die Ulminsäure aus Zucker trägt, unet sie keinen Stickstoff enthält, zur Ernähder Pflanzen bei. 5. Die Huminsäure aus merde ist für sie ein kräftiges Nahrungsmit-8. Die mit Ammoniak verbundene Huminso wie die Huminsäure aus Torf nach der Rigung mit Ammoniak bewirken einen üppi-Wachsthum.

ha findet leicht, dass dieses ein gerader Geta von Liebig's Lehre von der Ernährung Planzen ist, nach welcher nämlich diese ären Wurzeln nur Wasser und unorganische Stoffe aus der Erde und Kohleustoff aus der Kehlensäure der Luft, so wie Ammoniakgas aus dieser anfnehmen, um daraus mit Wasser ähre organischen Bestandtheile zu bidden (Jahresb. 1843, S. 234).

Düngung mit Ammoniaksalzen.

Schattenmann") hat Versuche gemacht, durch Begiessen mit Lösungen von Ammonia salzen die Vegetation zu befördern: Er fertigt eine Lösung von 1 Theil Salz in 250 Th. Was ser an. Die Salze waren Salmiak, schwefelsane und phosphorsaures Ammoniak. Der Salmi wirkte am krästigsten. Darauf folgte schwese saures und dann phosphorsaures Ammoniak. Begiessen geschab nur ein Mal im April oder i Mai. Von der Lösung wurden # bis 3 Ranne auf einen Raum von 3 Quadratellen, auf dem Gra Waizen, Roggen und Hafer wuchs, angewan Mit 3 Kannen wurde das beste Resultat und w mehr erhalten, als auf dem nicht so behandelte Theil des Feldes. Durch eine grössere Quantiti von der Lösung bekam das Getraide ein schädliches übermässiges Gedeihen, es legte sich, che es Achren ansetzte und gab in diesen weit weniger Samen. - Auf Klee und Luzern wirkte diese Behandlung gar nicht.

Schattenmann macht die Landwirthe auf die grosse Wichtigkeit von altem Harn aufmerksam; es soll in diesem, nachdem er nach einigen Monaten alkalisch geworden ist, das Ammoniak auf's Genaueste, aber nicht vollkommen, entweder mit Schwefelskure oder mit einer Lösung von Risenvitriol gesättigt, und auf diese Weise eine Lö-

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 286.

y 11s schwefelssorem Ammonisk als zwech-Kes Dingungsmittel zu erhalten.

assaigne", hat den Nilsehlamm analysirt, Nischlamm.

die Erde, welche der Nil hei seiner jährn Ueberschwemmung auf dem Lande in dem In Nilthale abactzt, und welche seit uralten

n für ein Düngungemittel gehalten wurde, ohne

m Duein die Erndten schlochlägen.

It ist eine feine, gelbbraune Erde, welche an finge haftet, leicht zerbröckelt, in Wasster III und damit eine zusammenhängende bildhause bildet, wie Thou. Bei + 100° verer 8,5 Procent Wasser. Bei der trocknen filsten gibt er ein wenig hreuzliches Wasser, besehwach ammoninkalisch rengirt. Alkalien nas dem Schlamm hummartige Stoffe aus. dem trocknen bei -+ 100° wurde er zusammetzt gefunden aus:

Rieselsän re	42,50
Thomerdo	24,25
Eisenoxyd	13,65
Talkerde -	1,05
Kohlensaurer Kalkerde	3,85
Roblensaurer Talkerde	1,20
Stickstoffhaltigen Huminsä	nren 2,80
Wasser	10,79
	100,00.

Neuersicht daraus, dass die Ueberschwemmung Mils heine blosse Wiesen-Bewässerung im Den ist, sondern dass sie auch zugleich Nahpulofie für die Pflanzen herbeiführt.

[&]quot;) Journ. de Ch. Med. 2 Ser. X, 303. Benelius Jahres - Bericht XXV.

Pflanzensäuren. Ameisensäure.

Bineau') hat das specif. Gewicht der Form säure in Gasform bestimmt. Er fand es = a bis 2,14. Dies weicht von der von Dumass gebenen Regel ab, nach welcher in gasförm organischen Verbindungen die einfachen Volum aller Grundstoffe von ihrer ursprünglichen Ann 10 zu 4 condensirt werden sollen; denn nach i sem specif. Gewicht sind sie hier von 10 z condensirt.

Ich habe in mainem Lehrbuche der Cha (5. deutsche Aufl. I, 684) gezeigt, dass man dem specif. Gewicht des gasförmigen formylsas Methyloxyda das specif. Gewicht der wasserfa Formylsäure in Gasform zu 2,5571 herleiten ka Hier sind 7 Volumina zu 2 condensirt, so i in jedem Volum von dem Gas 1½ Volum Sa stoffgas enthalten ist. Diese 2 Volumina was freier Säure vereinigen sich mit 2 Volumen W sergas zu wasserhaltiger Formylsäure, und w sich diese 4 Volumina zu 3 condensiren, so ben wir:

2 Volumen Ameisensäure = 5,1142

2 Volumen Wassergaa **) =
$$\frac{1,2470}{6,3612}$$
 = 2,15

In dem Vereinigungs-Augenblicke hat sich a das Wasser oder die Säure zum halben Volus condensirt. Hätte keine selche Condensation af gefunden, so wäre die Dumasische Regel beit worden.

^{*)} Comptes rendus, XIX, 767, und daraus im Journal pract. Chem. XXXIII, 423.

[&]quot;) Gay-Lussac's Wägung,

Achaliche Versuche hat Bineau mit wasser- Essigsäure. ge Essigeaure gemacht, und dabei das specif. icht derselben == 2,86 gefunden. Nach der nrie ist es = 2,76. Hier findet vollkommen elbe Fall statt.

Vel. Acetylsäuregas == 7,050

Wassergas =
$$\frac{1,247}{\frac{8,297}{3}}$$
 = 2,7657.

Labours ') hat denselben Versuch angestelft das specif. Gewicht des Gases = 2,781 geen, aber, eistrig bemüht, die Dumas'sche Rein bestätigen, versuebte er, wie sich das spethe Gewicht des Gasos verhält, wenn die Kaei einer viel böheren Temperatur zugeblasen Bei dem ersten Versuche hatte das Bad 50 und bei dem letzten + 219°. Dann wurde specif. Gewicht des Gases == 2,17 and bei n anderen Versuche, wo die Temperatur des $a + 231^{\circ}$ war, = 2,12. Aber $\frac{8,297}{4}$ = 2,077.

war also klar, dass das halbe Volum des Gakr Säure oder des Wassers, das bei 145º condenmr, bei einem Temperaturgrad zwisehen + 4450 +231° sein Volumen wieder angenommen batte, his saure Gas bei + 231° aus 1 Volum wasser-Essigsäure und 1 Volum Wasser besteht, und also dies der Dumas'sehen Regel entspricht. Verhalten verdient alle Aufmerksamkeit und es bedauern, dass er es nicht auch bei der Porsare und Schweselssare geprüst hat, wodurch

Comples rend., XIX, 771, und daraus im Journ. Sir et Chem. XXX, 427.

Zweifachessigsaures dec Kali.

aus demeelben etwas mehr als eine blosse Aunahme für die Essigsänre hätte werden könnend

Melsens") bat zweisach - essignaures Kali e deckt, welches erhalten wird, wenn man ei Lösung von dem neutralen Salze mit einer bi reichenden Quantität von Essigsaure vermise die auch verdünnt sein kann, und dann zur Ke stallisation verdunstet. Das saure Salz krystall sirt in perlmutterglänzenden Prismen, wenn d Flüssigkeit rasch abgekühlt wird, oder bei lan samer Abkühlung in glänzenden platten Prismer welche dem geraden, rechtwinkligen Prisma a zugehören scheinen. Die Krystalle sind biegen und liaben mehrere natürliebe Durchgange. Sie besitzen eine besondere Neigung, aus det Lust anzuziehen, wiewohl weniger das neutrale Salt, so dass sie desshalb in eit trockuen 'und verschlössenen Flasclie aufhewal werden müssen. Nach dem Trechnen in eine Strom von wasserfreier Luft verändern sie sie nicht bei + 1200 im luftleeren Raume: Bei 4 f achmelzen sie ohne sich zu zersetzen, und das U quidum erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Be 4- 2000 kommt das Salz ins Sieden, indem es des Unberschuss an Essigsanre abgibt, die in der Vorlage, wenn diese kalt ist, sogleich krystallisist. Die Temperatur muss allmälig erhöht werden. um die Säure auszutreiben, aber sie darf nicht bis zu + 300° steigen, weil das zurückhleibente noutrale Salz in dieser Temperatur anfängt bread lich zu werden und brenzliche Producte zu gebenwelche die überdestillirte Säure verunreinigen. Das Salz besteht aus KÄc + HÄc.

^{&#}x27;) Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 415.

th tabe im Vorbergehenden, S. 409, anget, dass man mir vorwirft, ich vorenthalte in
to Jahresberichten einseitig den Lesern die
tösischen metaleptischen Theorien, welche
so sehr die Fortschritte der Wissenschaft betten. Um eine kleine Probe von dem Vertu geben, welchen die Fortschritte der Wistaft dadurch erleiden, so will ich hier MelFormeln für die Zusammensetzung dieses
sanführen:

Bratto Formel = C_{K}^{8} C_{K}^{4}

Rationelle Formel = $C_K^{+}^{+}$ $O^+ + C^+$ H^+ O^+ .

s zweisach-essignaure Kali bat eineu grossen ischen Werth für die Bereitung von krystalr Essignäure. Man bereitet dienes Salz aus tweniger starken Essignäure, lässt en kryiren, trocknet en bei + 120° und destillirt ei + 250° bin + 280°, wodurch man die twen der darin enthaltenen Essignäure im teoncentrirtem und in krystallinirendem Zue erbält.

h führte im Jahresberichte 1844, S. 321, an, Formylosydüber die von Melsens entdeckte gepaarte Schwefelsäure
oder Essigrielsäure, welche aus Essigsäure und wasser- schwefelsäure.
Schwefelsäure erhalten wird, bekannt gea war. Melsens ') hat nun seine, wie es
th, gat ausgeführten Versuche darüber mitält. Die Vereinigung dieser beiden Säuren
icht auf die im Jahresberichte 1844 ange-

Mem. couronnés et Mem. des savans etrangeres de L de Bruxelles, T. XVI, und in einem sehr abgekürz-Aussige in Ann. de Ch. et de Phys. X, 370.

führte Weise, und die Zusammensetzung ist die daselbst schon angegebene, nämlich = #S+C2H2O, wonach sie richtiger Formyloxid - Schwefelsaut genannt werden muss. Da wir gepaarte Saure haben, welche 4 Atom von dem Paarling auf Atome Säure enthalten, so kann die Formel diese Säure auch = 2H S + C4H4O2 sein, wonach dann Tartryl- oder Succinyl-Schwefelsäure sein Aber so lange kein Umstand für die würde. letztere Ansicht spricht, so dürfte Grund vorhanden sein, sich an die erstere, als einsachste 21 Stass*) hat noch eine andere Ansicht dafür aufgestellt, nämlich = C+H+O3+H2S2O5 d. h. dass sie eine Verbindung von 1 Atom Bernsteinsäure und 1 Atom Dithionsäure wäre, welch also auch in diesem Falle 2 Atome Basis sättigte:

Um diese Säure rein zu bekommen, wird die Barytsalz derselben mit einer getroffenen Quan tität Schweselsäure zersetzt, darauf die Säure nil kohlensaurem Silberoxyd oder kohlensaurem Blei oxyd gesättigt, das Salz zur Krystallisation ves dunstet, die Krystalle in Wasser aufgelöst in dieser Lösung durch Schwefelwasserstoff setzt. Die filtrirte saure Flüssigkeit wird im lest leeren Raume verdunstet. Sie wird zuerst syrspdick und nachher schiessen daraus farblose Prismen an, welche zuweilen sehr fein werden und die Flüssigkeit wie seideglänzende Fasers atfüllen. Die Krystalle sind sehr zersliesslich. Die Saure schmilzt bei + 620 und erstarrt beim Erkalten zu einer seideglänzenden, krystallinischen

^{*)} Bullet. de l'Acad. royale de Bruxelles. X, 299.

ne. Bis zu + 400° erhitzt und lange Zeit nerhalten, krystallisirt sie nicht mehr oder savollkommen, wenn man sie dann erkalten. Bei + 160° fängt sie an, nach brenzlicher insure zu riechen. Bei + 200° wird sie zert, wobei sie ein saures Destillat gibt und Kohle eklässt. Es ist schwierig, ihren Wassergehalt einiger Sicherheit zu bestimmen. Die Kryte scheinen = 2(\hat{H}\bar{S} + \mathbb{S} + \mathbb{C}^2 \mathbb{H}^2 \mathbb{O}) + 3\hat{H} zu sein. I man sie lange Zeit im luftleeren Raume mit ierfreier Schwefels\hat{aune} history hier scheint in dem Augenblicke, wo er stallisiren anf\hat{angt}, = \hat{H}\bar{S} \mathbb{C}^2 \mathbb{H}^2 \mathbb{O} + 2\hat{H} zu

Weinsäure. Wird eine verdünnte Lösung ben in Wasser in einem zugeblasenen Rohre + 160° erhitzt, so erhält sich die Säure tere Stunden lang, so dass die Lösung, wielsie nach angebrauntem Zucker riecht, nachzicht Barytsalze niederschlägt. Dagegen versie nicht die Concentrirung im Wasserbade, sie dabei braun wird.

ie gibt leichtlösliche Salze mit den bis jetzt tehten Basen, aber die Lösung derselben in wird durch Alkohol niedergeschlagen. Salze enthalten Wasser, welches sie ohne zu tezen und ohne dadurch zersetzt zu werden, ben. In stärkerer Hitze werden sie zersetzt mit teklassung einer kohligen Masse. In trockner werden sie von concentrirter Schwefelsäure tett unter Entwickelung von Kohlensäure und

schwesliger Säure. Ihre Zusammensetzung läss sich durch RS + C² H² O ausdrücken. Abe nach den metaleptischen Ansichten ist hier ein zweibasische Säure, und die Salze haben darnach folgende Formel:

$$C_{SO^2}^{H^4}O_5 + SO_5 + 2R^*$$
).

Das Kalisalz schiesst in kleinen Krystallen au welche 1 Atom Krystallwasser enthält.

Das Barytsalz bildet Krystallkrusten, die aukleinen undurchsichtigen Krystallen bestehen, we che fest an dem Gefässe sitzen. Aus aiedende Lösungen setzt es sich zuweilen in Schuppen al die auf der Oberfläche der Flüssigkeit schwimmen Die Krystallkrusten enthalten 3 Atome Krystallwasser auf 2 Atome Salz, die Schuppen enthalte 1 Atom Krystallwasser und sie verlieren daved wenn man sie im luftleeren Raume über Schwifelsäure liegen lässt, die Hälfte, so dass das zirückbleibende Salz 1 Atom Wasser auf 2 Atom Salz enthält.

Es verliert alles Wasser unter + 250° un verträgt + 260° ohne zersetzt zu werden. De einmal abgeschiedene Salz ist höchst schwer lös lich in Wasser, aber es löst sich leicht, went man ein wenig Salzsäure hinzusetzt.

Das Bleioxydsalz bildet entweder kleine, kurze durchsichtige, strahlenförmig vereinigte Prismen oder Warzen von ähnlichen aber undurchsichtigen Prismen. Es enthält 1 Atom Krystallwasset

^{*)} In dieser Formel ist $C = \frac{75,0}{2} = 37,5$, welches diese von den Metaleptikern angenommene Atomgewicht des Kohlenstoffs zu sein scheint.

sches es unter + 1300 verliert, worant es aber ht eher ansängt zersetzt zu werden, als bei relwas über + 200°.

Das Silberoxydsalz krystallisirt beim Erkalten durchsichtigen, platten, zweiseitig zugespitzten imen, deren Größe von der Langsamkeit des hiblens abhängt. Zuweilen sind sie mit perltterähalichen Blättern gemengt. Das Salz entt i Atom Krystallwasser, welches im lustileeren me darans weggeht, während die Krystalle Durchsichtigkeit verlieren. Dasselbe geschieht der Last bei + 100°. Im Tageslichte schwärst sich langsam. Beim Erhitzen wird es halb ig, dann bläht es sich auf, riecht zuerst sauer, ich wie Essigsäure (oder Ameisensäure), aber darauf nach schwefliger Säure, und zuletzt Bt Silber zurück. Wird die Lösung desselnit Silberoxyd im Ueberschuss gekocht, so sieh das Oxyd auf, wodurch die Flüssigkeit alkalische Reaction bekommt, aber beim Erka sehlägt es sich als ein schwarzes Pulver der nieder, zwischen den angeschossenen Kry-

Wird das Silbersalz als feines Pulver in Al-Formyloxydol aufgeschlämmt und trocknes Salzsäuregas weinschwefeltingeleitet, so entsteht Chlorsilber, während ler Flüssigkeit eine Aethyloxyd-haltige Säure llet wird, die man von dem Chlorsilber und nech unzersetzt gebliebenen Salze abfiltrirt, in die abfiltrirte Flüssigkeit beim Verdunsten lastleeren Raume einen sauren Syrup gibt, kher nicht die Salze von Silber und von Baryt Er konnte nicht so völlig rein erhalten wern, das recht genaue analytische Resultate damit

zu erhalten standen, aber die erhaltenen nähere sich der Formel HSC2H2O + AeSC2H2O. At = C4H10O, also einer Säure, welche der Weinschwefelsäure auf die Weise analog ist, dass die Schwefelsäure darin mit Formyloxyd gepaart ist.

Als diese Säure mit kohlensaurem Silberoxyd gesättigt und die Lösung dann im lustdeeren Raume verdunstet wurde, so wurden zuerst einige Krystalle von formyloxyd-schwefelsaurem Silberoxyd erhalten, und nach der Herausnahme derselben und weiteren Concentration der Flüssigkeit erstarrte der Syrup zu einer warzenförmigen Krystallmasse, die auf Löschpapier ausgebreitet zu perlmutterglänzenden Blättern zerfiel, deren Krystallform nach De la Provostaye's Messungen beschrieben worden sind. Das Salz zerfliesst in der Luft. schmilzt bei + 100° und erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Erhält man es lange Zeit bei + 1000, so fängt es an sich anf die Weise zu zersetzen, dass Aether daraus weggeht, ohne dass es sich schwärzt, und dabei fängt es an zu erstarren. Bei der trocknen Destillation bläht es sich auf und gibt brennbare Gase. In offener Lust bleibt Silber zurück. Es schwärzt sich allmälig im Lichte. Es löst sich in wasserfreiem Alkohol auf und setzt sich aus der in der Wärme gesättigten Lesung beim Erkalten in weissen, perlmuttergläszenden Schuppen ab. Die Verbrennungs-Analyse legte dar, dass es aus Ag SC2H2O + Ae SC2H2O zusammengesetzt ist. Melsens glaubt, dass dieses Salz darlege, dass die von mir schon im Jahresb. 1844, S. 321, geäusserte Ansicht über die Formyloxydschwefelsäure nicht richtig sein

bonne, und stellt im Zusammenhange damit eine Vergleichung mit anderen Säuren auf, besonders mit der Weinsäure, sufolge welcher die seue Saure der Weinsaure und Komensaure aualog sein würde, nach folgenden metaleptischen Formeln :

> $=C_{C_2O_2}^{H_4}O_5$, C_2O_5 , 2R. Tartrate

> Komenate $= C_{C_0^+ O_2}^+ O_3, C_0^+ O_3, 2R.$

Sulfacetate = $C^4 \frac{H^4}{S O^2} O^5$, $S O^5$, 2R.

Die Untersuchung ist in Dumas's Laboratorium ausgeführt worden.

Ich übergehe einige Angaben über eine andere gepaarte Schwefelsäure-Verbindung, welche durch Vermischung von Essigsäure mit Nordhäuser Schweschaure erhalten wird, unter Entwickelung von Roblensäure, und welche noch sonderbarere metaleptische Diagramme veranlasst hat, weil Melsens beabsichtigt, sie zum Gegenstande fortgeseizter Untersuchungen zu machen.

Melsens ") hat ferner gezeigt, dass ein chlor-Chloroxalsaure omisaures (chloressigsaures) Salz, wenn man es oder Chlorin Wasser auflöst und die Lösung mit Schweselsäure und mit metallischem Zink versetzt, sieb wibrend der Auflösung des Zinks in essigsaures Selz verwandelt, so dass die mit Zink gesättigte Lösung Chlorzink, essigsaures Zinkoxyd und schweschaures Zinkoxyd enthält. Ich erinnere hier an den S. 90 angeführten Versuch von Kolbe.

essigsäure.

Werther") hat verschiedene weinsaure und Weinsäure u. Traubensäure.

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. X, 233.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXII, \$85.

tranbensaure Salze untersucht. Bekanntlich lassen sich mehrere Rasen aus ihrer Verhindung mit Weinsäure oder Traubensäure nicht durch Albelien ausfällen. Die alhelischen Erden, Silberente und die Oxyde des Quecksilbers gehören zu der wenigen, welche sich nicht in der Verbindung mit Weinsäure aufgelöst erhalten, wenn man kanstisches Kali oder Natron binzusetzt. Werther hatte sich vorgesetzt zu erforschen, welcher Art; diese Verbindungen sein könnten, da man sieh doch wohl schwerlich vorstellen könnte, dass die schwächere Base nicht aus dem Grunde abgeschieden werde, dass das Alkali nicht im Stande sei, die Säure aus demselben wegzunehmen. Seine Versuche weisen als allgemeines Resultat aus, dass! diese Verbindungen von zweisacher Art sind. Die eine besteht aus neutralem weinsauren Alkali, verbunden mit einem basischen Salze von einer and deren Basis, und die andere aus neutralem weise sauren Salz mit dem Hydrat der binzugekommen nen Basis. Die erstere wird gebildet, wenn man weinsaure Erden oder Metalloxyde in kaustischen Alkali auflöst, und die letztere, wenn man kohlensaures Alkali in der Wärme mit dem weinsaures Salze der anderen Base behandelt, so lange sich noch Kohlensäuregas entwickelt. Dies zu beweisen wählte er weinsaures und traubensaures Kupferoxyd.

Weinsaures Kupferoxyd wird in Gestalt eines hellgrünen Pulvers erhalten, wenn man kohlensaures Kupferoxyd mit einer Lösung von Weinsäure behandelt, bis die Säure fast gesättigt worden ist, oder wenn man eine Lösung von weinsaurem Kali in eine Lösung von schwefelsaurem

Kupferoxyd tropft. Aus dem Niederschlage lüsst sich aller Alkaligehalt auswaschen, wodurch die Rarbe reiner grün wird. Der pulverförmige Niederschlag zeigt sich unter einem Mikroskope aus infelförmigen Krystallen bestehend. Das Salz besteht aus CuTr + 3H, und der Wassergehalt darin beträgt 20,282 Procent. Es löst sich in 310 Th. siedendem und in 1715 Th. kalten Wassers.

Dieses Salz löst sich in kaustischem Natron mit blaner Farbe auf, aber man versucht vergebeus, tus der Lösung die neue Verbindung zu krystallisiren. Bei der Concentrirung wirkt die Saure auf dus Kupferoxyd ein, wodurch sich Kupferoxydul niederschlägt, indem die Flüssigkeit zähe und dick wird, and sich dann sehr schwierig wieder h Wasser anflöst. Dagegen schlägt Alkohol aus der Lösung in Natron die Doppelverbindung in Gestalt eines voluminosen hellblauen Pulvers nicder: welches in Wasser leicht löslich ist. Dieser Riederschlag wurde aber nicht immer von gleicher Essammensetzung erhälten, vermuthlich weil er enthalten, in ungleichen Verhältnissen vermischt war. Erhitzt man eine Lösung von kohlensaurem Natron bis zum gelinden Sieden, und setzt dann weineaures Kupferoxyd in kleinen Portionen mach einander hinzu, so löst sich dieses unter Entwiekelung von Kohlensäuregas auf, und man hat, wenn sich bei einem neuen Zusatz keine Kohlensiere mehr entwickelt, eine intensiv blaue Auflösung, welche vollkommen neutral ist. Hat man eine hinreichend verdünnte Lösung gehabt, und hat man sie nicht gar zu hestig sieden lassen, so het sich dabei nur wenig Kupferoxydal gebildet

und nur wenig Weinsäure ist zersetzt worden. let das Alkali nur halb gesättigt, so selilägt sich ein hellblaues flockiges Pulver nieder, welches, wenn man es herausniment, sich in reinder Wasser auf · löst und durch Alkohol daraus gefüllt werden kann: Wird die Lösung, nachdem sie concentrirter geworden ist, mit weinsaurem Kupferoxyd digerirt, so wird die Weinsäure zerstört und Kupferoxydul gebildet. Ist die blaue Lösung richtig bereitet und filtrirt worden, so lässt sie sich im Wasserbade verdunsten, und man erhält daraus warzenförmige blaue Krystalle, die aus mikroskopischen Tafeln zusammengesetzt sind, welche ihre achmelen glänzenden Seiten aufwärts richten. Am hesten erhält man sie, wenn die Verdunstung im Wasserbade geschieht, bis man sieht, dass sich Oxydulflitter auf der Oberfläche zeigen, und went die Verdaustung dann, nachdem diese Flitter ent fernt worden sind, im luftleeren Ranme oder in einem Exsiecator fortgesetzt wird. Darch Wis derauflösen und Verdunsten im Exsiccator erhält man diese Krystalle rein. Sie sind sehön bland schwerlöslich in kaltem und leicht löslich in warmem Wasser. Das Salz ist neutral und wird night durch Alkali gefällt, aber nach einem Zugatz devon fängt es in der Wärme bald und in der Kälte. langsam an, Oxydul abzusetzen, während die Masse zuletzt schwarz und kohleäbnlich wird. man die Auflösung des Salzes, so wird sie grün, aber beim Erkalten wieder blau, nachdem sie Oxydul abgesetzt hat. Aus der Lösung in Wasser wird dieses Salz durch Alkohol niedergeschingen, in Gestalt eines amorphen, blauen Polvers, welches sich in Wasser leichter auflöst als die Keystalle.

Das krystallisirte Salz, besteht aus 1 Atom weinsagrem Natron und 1 Atom zweibasischem weinsauren Kupferoxyd und 7 Atomen Wasser = Na Tr + (Cu Tr + 2Cu H. Dieses Salz wird also aus 2 Atomen kohlensaurem Natron und 3 Atomen weinsaurem Kupferoxyd gebildet, wobei 1 Atom weinsaures Natron in der Mutterlange frei wird.

Traubensaures Kupferoxyd schlägt sich, durch doppelte Zersetzung gebildet, als ein zeisiggrünes Polver nieder, und aus einer starken und warmen Lisung von Traubensäure setzt es sich, wenn man tie mit einer warmen Lösung von schwefelsaurem Supferoxyd vermischt, allmälig in blassgrünen, wehl ausgebildeten Krystallen ab. Zu Wasser and Alkali verhält es sich eben so, wie das weinmure Sals. Eine gesättigte Auflösung davon setzt, wan man sie mit Alkohol übergiesst, an den Rän-🗪 der Berührungsfläche dunkelblaue, nadelförnige Krystalle ab, während sieh auf dem Boden der Flüssigkeit tafelförmige Krystalle ansetzen, die ine hellere blave Farbe haben. Man kann sie mehher, wenn die Krystalle herausgenommen wer-Man kann sic les, sehr leiebt sowohl durch die Form als auch brek die Farbe unterscheiden. Ungeachtet die-De Verschiedenheit wurden sie doch gleich zuimmengesetzt gefunden, nämlich = Na Üv + CuĤ ∔3萬. Hier ist also Kupferoxydhydrat direct tit traubensaurem Natron verbunden, ohne die Dezwischenkunst von traubensaurem Kupseroxyd, de dass es also ein Bild von der Natur dieser Salze int, aus denen ein Oxyd nicht durch Alkali nie-Rigeschlagen wird, und welche also keinesweges im Doppelsalz zu enthalten brauchen.

Dieses Salz löst sich schwierig in kaltem Wasser, aber leicht in siedendem, und es verträgt anhaltendes Sieden, ohne dass sich Oxydul bildet. Kommt aber das Alkali im Ueberschuss hinzu, so bildet sich bei anhaltendem Sieden Oxydul, wiewohl in der Költe, selbst nach längerer Zeit, keine solche Zersatzung stattfindet.

Ein anderes Salz wird erhalten, wenn man eine Lösung von traubensaurem Kupferoxyd in kaustischer Natronlauge, die mit dem Kupfersalze nicht völlig gesättigt worden ist, mit Alkohol übergieset. Es setzte sich dann daraus in prachtvoll dunkelblauen, regelmässigen Octaedern ab, welche aus 3Na Üv + Cu H zu bestehen schienen.

Traubensaures Kupferoxyd zersetzt kohlensaures Natron auf dieselbe Weise wie das weinsaure Kupferoxyd, aber es gibt damit kein krystallisirendes Salz. Alkohol schlug daraus ein Doppelsalz nieder, welebes basisches traubensaures Kupferoxyd enthielt, aber darin war ein 1 Atom Natron auf 5 Atome Kupferoxyd enthalten. Die Zusammensetzung wurde nicht genauer bestimmt.

Weinsaure mit Weinsaure Thonerde wird, wenn mas sie in einigen andern Wasser aufgelöst hat, nicht durch Alkali gefällt, Basen.
und weinsaures Alkali löst Thonerdehydrat auf.

und weinsaures Alkali löst Thonerdehydrat auf. Wird diese Lösung mit Alkali vermiseht, so fählt die Verbindung des Salzes mit der Thonerde nieder, in Gestalt von ölähnlichen Tropfen, die sieh zu einer zusammenhängenden Masse ansammeln, welche sich in Wasser auflöst und zu einer gummiähnlichen Masse eintrocknet.

Weinsaures Eisenoxydul fällt, durch doppelte Zersetzung gebildet, als ein blassgrünes Pulver nieder, welches sich leicht in Alkali auflöst, aber dieser Auflösung eine besondere Neigung hat, | Daydal rasch in Oxyd zu verwandeln.

Weinsaures Eisenoxyd wird leicht aus frisch Alten und noch feuchtem Oxydhydrat gebildet, nach dem Trocknen wird es schwerer lösin dem Maasse, wie man es längere Zeit aufnart. Wendet man Wärme an, so entwickelt , wie bekannt ist, Kohlensäuregas, während lalsalz in der Lösung gebildet wird. s Alkali löst frisch gefälltes Eisenoxydhydrat t und ohne Bildung von Kohlensäure und von lauf, und im Sieden löst sich auch trock-Eisenoxydhydrat darin auf, ohne dass sich lensäuregas dabei entwickelt. Die Lösung ist with und kann weder durch Alkohol noch Nerdunsten dahin gebracht werden, dass sie ble gibt. Alkohol schlägt daraus die Verng in Gestalt eines dicken Syrups nieder. Veinsaures Nickeloxyd wird nicht aus einem eloxydsalz mit weinsaurem Kali erhalten, sonans Nickeloxydhydrat mit Weinsäure. Sodie Säure anfängt gesättigt zu werden, schlägt das Salz daraus in Gestalt eines zeisiggrünen, Minischen Pulvers nieder. Es löst sich soin kaustischem als auch in kohlensaurem i auf, in dem letzteren mit Entwicklung von mauregas, aber die Verbindungen, welche dese Weise gebildet werden, krystallisiren sondern sie werden bei ihrer Concentrirung wihnlich. Die Lösung in kaustischem Al. tetat beim Verdunsten einen grünen gelatinö-Riperab, welcher in reinem Wasser so schwer lich ist, dass er sich auswaschen lässt. Die er stehende Flüssigkeit trocknet nachhor zu

oiner gummiöhnlichen Masse ein. Auch durch Alkohol wird die Verbindung gelatinös niedergeschlagen, wenn man viel davon zusetzt, aber syrupähnlich durch eine geringere Quantität.

Weinsaures Bleioxyd enthält nach Werther's Analyse 2 Atome oder 9,48 Procent Krystallwasser. Der Versuch gab jedoch nicht mehr als 8,3 Procent. Es löst sich in kaustischem Alkali, und Alkohol scheidet aus der Lösung eine zusammenbackende Masse ab, die sich beim Trocknen in ein feines krystallinisches Pulver verwandelt. Wird der Alkohol oben darauf gegossen, so scheidet sich erst nach langer Zeit ein weissgelbes Pulver daraus ab, was aber Kohlensäure enthält.

Weinsaures Zinkoxyd, durch doppelte Zersetzung gebildet, setzt sich aus gehörig verdüunten und kalt vermischten Lösungen in kleinen Krystallen ab. Es löst sich kalt leicht in kaustischem Alkali, und Alkohol scheidet aus der Lösung eine syrupdicke Verbindung ab, welche nicht krystallisirt erhalten werden kann. Das Zinkoxyd hat jedoch eine schwächere Verwandtschaft zu dem weinsauren Salze, indem es sich beim Kochen frei von Weinsäure daraus niederschlägt. Wird weinsaures Zinkoxyd mit kohlensaurem Natron gekocht, so entwickelt sich Kohlensäure, und man erhält kohlensaures Zinkoxyd ungelöst, und zinkfreies weinsaures Natron aufgelöst.

Ich bemerke, dass dieses verschiedene Verhalten von weinsaurem Nicheloxyd und weinsaurem Zinkoxyd zu Natron als ein Mittel versucht zu werden verdient, um diese Metalle quantitativ zu scheiden, was sonst so sehr schwierig ist. — Es

e ein Gewinn für die analytische Chemie, wenn gläckte.

Weinsaures Zinnoxydul löst sieh in kaustim Kali und die entstandene Verbindung scheinich weissgelb und schleimig ab, wenn mau
hal binzumischt. Sie ist löslich in Wasser,
sie kann nicht krystallisirt erhalten werden.
Weinsaures Quecksilberoxydul fällt in Gestalt
s weissgrauen, krystallinischen Pulvers niewelches beim Erwärmen schwer zu Boden
L Kaustisches Alkali zieht daraus die Weinaus und lässt das Oxydul zurück.

Veinseures Quecksilberoxyd fällt, durch dop-Zersetzung gebildet, in Gestalt einer zusamzebackenen Masse nieder, welche durch län-Sieden pulverförmig wird. Weinsäure scheisaus einer Lösung von salpetersaurem Queckexyd in Gestalt von grösseren Körnern ab. kaustisches Alkali wird es rothschwarz, ein Gemenge von Oxyd und von Oxydul kbleibt.

Veinsaures Silberoxyd ist ein weisses, krynisches, atlasglänzendes Pulver, welches, in
itchem Ammoniak aufgelöst und gekocht, retes Silber absetzt, worauf die Lösung ein
oniumoxydsalz von einer Säure enthält, welche
i mehr Weinsäure zu sein scheint, weil das
viel schwerer in Wasser auflöslich ist, als
mures Ammoniumoxyd. Aber diese Säure ist
nicht genauer untersucht worden.

Veinsaure Ammoniumoxyd-arsenige Säure.

Jung Werther nicht, Doppelsalze von sauveinsauren Kali und Natron mit arseniger
re hervorzubringen, aber dies glückte mit Am-

moniumoxyd, wiewohl sehr schwierig, indem anhaltendes Sieden erforderlich war, und dennoch viel von dem sauren Salze ungesättigt blieb, welches sich dann während der Verdunstung der Lösung zuerst absetzte. Zuletzt gab die concentrirte Lösung grosse, glasglänzende Krystalle von dem Doppelsalze, welche, in die Hand genommen, augenblicklich anfingen zu verwittern. Es bestand aus NH+Tr + ÄsTr + H.

Traubensaure Doppelsalze mit arseniger Säure.

Dagegen erhielt er mit Traubensäure diese Doppelsalze von der arsenigen Säure sowohl mit Ammoniumoxyd als auch mit Kali und Natron. Aber die Bildung derselben findet schwierig statt. crhielt sie am besten indem er eine siedende Lösung von neutralem traubensauren Alkali zuerst mit ein wenig arseniger Säure, dann mit ein wenig Traubensäure und so abwechselnd mit diesen versetzte, bis ein gehörig gebildetes Salz entstanden war, wobei jedoch immer noch ein grosser Ueberschuss von saurem Salz in der Flüssigkeit blieb. (Er versuchte nicht, Traubensäure mit aufgelöstem arsenigsaurem Alkali zu sättigen, was doch die leichteste Methode zu sein scheint.) Beim Verdunsten schoss das saure Salz neben dem Doppelsalze an, aber getrennt, so dass sie für sich erhalten werden konnten.

Das Kali-Doppelsalz besteht aus KÜv + Äs Üv + 3H. Es bildet grosse, wohl bestimmbare, perlmutterglänzende Krystalle, welche bald nachber anfangen zu verwittern, bei + 100° 4,23 Procent Wasser und den Rest davon zwischen + 155° und + 170° verlieren. Das Salz verträgt eine Temperatur von + 250°, ohne sich zu verändern. Bei

Das wasserfreie Salz löst sich in sehr wewarmem Wasser auf, aber es verträgt nicht Verlanstung bis zur Krystallisation, sondern tatt dabei sauren Kalisalz ab, so dass arsenige te in der Mutterlauge aufgelöst bleibt, welche I verdient hätte genauer untersucht zu werden, he jetzt nicht eine Verbindung von dem neum Salze mit arseniger Säure enthielt, ähnlich bereits angeführten Kupferoxyd-Verbindung tanbensaurem Natron. Das Salz wird bei Von 7,96 Theilen Wasser aufgelöst.

Ammoniumoxyd-Doppelsalz schiesst in lingebildeten Krystallen an, welche in der verwittern, und welche 1 Atom Krystallen eathalten. Bei + 15° löst es sich in 10,62 in Wasser auf, aber beim Verdunsten wird is des Kalisalz zersetzt. Ueber + 100° geht mick mit dem Wasser weg.

tepping') hat gefunden, dass sich Bern-Bernsteinsäure.

Wenn man ihn in kleinen Stücken, welche

Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 350.

die Grösse von Erbsen oder Bohnen haben, mit gewöhnlichem Scheidewasser destillirt, zuerst in eine zähe blasige Masse verwandelt, welche oben auf schwimmt, die sich aber zuletzt in der Saure zu einem klaren Liquidum auflöst. Dieses Liquidum wird bis zur Syrapdicke verdunstet, mit mehr Scheidewasser vermischt, von Neuem bis zum Syrup wieder destillirt, und dies muss mehrere Male wiederholt werden, che alle harzige Materie darin zerstört worden ist. Zuletzt verdunstet man das Liquidum bis zu einem steisen Syrup, den man dann ruhig stehen lässt. Nach einigen Wochen hat sich nun dieser Syrup mit Krystallen von Bernsteinsäure angefüllt, von der man durch Binlegen der Masse in einen Trighter, dessen Röhre mit Asbest verstopft ist, den Syrup abtropfen lässt. Dann werden die Krystalle in starker Salpetersaure wieder aufgelöst, damit gekocht, die Saure wieder abdestillirt und die Bernsteinsäure aus Wasser umkrystallisirt. Von 6 Unzeh Bernstein erhielt er auf diese Weise & Loth reine Saure, allerdings viel mehr, als nach irgend einer anderen Methode daraus erhalten werden kann, aber dessen ungeachtet ist diese Methode doch nicht oeconomisch anwendbar. Dabei entsteht immer die Frage, ob diese Saure Educt ist, oder ob ein Theil davon durch die Einwirkung der Salpetersäure gebildet wurde, gleichwie die Bernsteinsäure durch Salpetersäure aus Margarinsäure gebildet wird.

Ich führte im Jahresberichte 1845, S. 360, an, dass die sogenannte Wermuthsäure keine eigenthümliche Säure ist, und dass sie Zwenger als Bernsteinsäure erkannt hat. Ein ähnliches Schick-

d hat die Lactucasäure getroffen, indem Köhna') gefunden hat, dass auch diese Säure Beru-Er zerschnitt zuerst die Lactuca m and digerirte sie mit warmem Wasser meb-Standen lang und erhitzte sie damit zuletzt zam Sieden. Die Flüssigkeit wurde absiltrict, Rückstand ausgepresst, das Liquidum mit tierig ausgefällt, der Niederschlag ausgewaen und in Wasser durch Schwefelwasserstoff metat. Die absiltrirte saure Flüssigkeit erstarrte h dem Verdunsten zu einer steifen Gallerte. welcher concentrirter Alkohol die Saure aus-, mit Zurücklassung des gelatinösen Körpers, cher Braconnot's Apiin (Jahresb. 1845, 512) gewesen zu sein scheint. Die Alkoholbang war gefärbt. Sie wurde mit Wasser vercht, der Alkohol daraus abdestillirt, der Rücknd mit Wasser verdünnt und mit kohlensaurem moniak gesättigt, wodurch der grösste Theil dem Färbenden und kohlensaurer Kalk darabgeschieden wurde. Die gesättigte Lösung te nach dem Verdunsten ein saures Ammomexydealz ab. Die Mutterlauge davon wurde Neuem mit Bleiessig gefällt und der Niedering auf dieselbe Weise behandelt, wodurch mehr von dem sauren Salze erhalten wurde. ses Salz wurde wieder in Wasser aufgelöst, Lösung mit Bleiessig gefällt, der Niederag mit Schwefelwasserstoff zersetzt, worauf unre Flüssigkeit nach der Concentration und therigen freiwilligen Verdunstung im Laufe 14 Tagen eine krystellisirte Säure und eine apäholiche Säure gab.

⁷⁾ Archiv d. Pharm. XXXIX, 153.

Letztere wies sich bei einer gehörigen Untersuchung hauptsächlich als Aepfelsäure aus, gemengt mit wenig Citronensäure. Die krystallisirte Säure dagegen liess sich unverändert sublimiren, sie wurde weder durch Salpetersäure noch durch Chlor zerstört, und sie zeigte sieh in alleu Beziehungen als Bernsteinsäure. 100 Pfund frische Lactuca virosa gaben 56 Gran reiner krystallisirter Bernsteinsäure, und 6 Drachmen eingetrockneter Aepfelsäure. L. sativa gab 122 Gran Bernsteinsäure und 11 Drachmen Aepfelsäure. Oxalsäure fand Köhnke nicht.

Er macht auf das von Döpping (Jahresb. 1845, S. 358) beschriebene, pflasterähnliche Bleisalz aufmerksam, welches sich niederschlägt, wenn man ein saures bernsteinsaures Salz warm mit Bleiessig vermischt, als ein gutes Mittel, um Bernsteinsäure in einem Gemenge mit anderen Pflanzensäuren zu erkennen. Ein Gemisch von gleichen Theilen Bernsteinsäure, Weinsäure, Citronensäure, Aepfelsäure und Oxaleäure in 1000 Th. Wasser aufgelöst, setzt, wenn man die Lösung fast mit Ammoniak sättigt und warm mit Bleiessig vermischt und kocht, an den Wänden des Gefässes eine körnige, pflasterähnliche Masse ab, aus welcher sich das übrige Bleisalz leicht auswaschen lässt.

Bernsteinsaure Salze.

Fehling") hat eine sehr verdienstvolle Arbeit über die Verbindungen der Bernsteinsäure mitgetheilt, zum Theil in derselben Richtung, wie die von Döpping im vorigen Jahresberichte, S. 352 angeführte. Fehling's Arbeit enthält,

^{*)} Ann. d. Chem. u. Pharm. XLIX. 125.

pr dass sie in den meisten Fällen die von pring bestätigt, Verbindungen, welche der me nicht untersucht hat, so wie er auch zum andere Wassergehalte gefunden hat, nicht deswegen Döpping's Angaben unrichtig e, sondern weil von Temperatur und Connion abhängende Umstände ungleiche Washalte herverbringen, welche zu erhalten nicht ria der Gewalt des Untersuchenden liegt, wie er es auch wünscht. Ich werde daher aus ling's Arbeit nur das anführen, was Döpt's Arbeit ergänzt, und das ist sehr viel.

Malisalz. Fehling fand, dass beim Veren des bernsteinsauren Kalis ein Salz in bischen Tafeln anschieset, die nicht feucht Lust werden, und welche sich leicht in te und einem etwas wasserhaltigen Alkohol Dieses Salz ist = 2KSc + H. ergehalt = 4,4 Procent. Aus der Mutterschiesst das von Döpping untersuchte mit 2 Atomen Wasser auf 1 Atom Salz an. das zweisach-bernsteinsaure Kali hat er Arystallwasser angeschossen erhalten — K Sc e, in welches das wasserhaltige durch Verrang in der Luft übergeht. Wird dieses in Wasser aufgelöst, welches 2 Atome freie teinsäure aufgelöst enthält und die Lösung stet, so erhält man vierfach-bernsteinsaures Dein Erkalten der Flüssigkeit angeschossen E+3HSc + 2H. Bei + 100° verliert es ► Wasser, wodurch es sich in (K Sc + HSe) Sc² verwandelt. Dieses Salz kann auch direct aus der Flüssigkeit auskrystallisirt erhalten werden. Es ist dann eine Verbindung von 4 Atom zweisach-bernsteinsaurem Kali mit 4 Atom RSe², eine Verbindung von Säure mit Wasser, die auch für sich erhalten werden kann. Fehling glaubt, dass auch das Salz, welches Krystallwasser enthält, das Salz in dieser Modification enthalte, und er setzt daher den Gehalt an Krystallwasser == 3 Atome.

Das Natronsalz. Das saure Salz fand er gleichwie Döpping = Na Sc + HSc + 6H; aber ein Mal bekam er ein unregelmässig angeschossenes Salz, welches in der Lust nicht verwitterte, und welches nur 4 Atome Krystallwasser enthielt.

Das Kalksalz erhielt er in regelmässigen nadelförmigen Krystallen, wenn etwas concentrirte warme Lösungen von bernsteinsaurem Natron und Chlorcaleium vermischt und 24 Stunden lang stehen gelassen wurden. Es enthielt jedoch 3 Atome Wasser, wie das körnige. Von diesen 3 Atomen verliert das Salz bei + 100° nur 2½, so dass es dann aus 2 Ca Sc + H besteht.

Fällt man eine siedende Lösung von bernsteinsaurem Natron mit Chlorcalcium, so schlagen sich augenblicklich feine Nadeln nieder. Dieses Salz ist — Ca Sc + H. Bei + 200° wird das Kalksalz wasserfrei.

Aus der Mutterlauge dieses letzteren Salzes wurde noch mehr davon erhalten, aber es muss rasch ausgewaschen und getrocknet werden, denn lässt man es feucht 24 Stunden lang liegen, so verwandelt es sieh in das Salz, welches 3 Ateme Wasser enthält.

Doepping brachte ein saures Kalksalz bervor, ldes er nicht besonders berücksichtigte, indem abel daraus die Süure auszog. Fehling hat igt, dass es eine bestimmte Verbindung ist. mischt man eine Lösung von Bernsteinshure daklensaurem Kalk und erhält man dann das hinche bei +50° bis +60°, so bildet sich das n Salz, welches nachher aus der Flüssigkeit Arrstallen anschiesst, die mehrere Linien lang K War die Flüssigheit zu warm, so erhält leicht auch ein wenig neutrales Salz, was s leicht ausgelesen werden kann. Das saure schiesst auch aus einer gelinde erwärmten linsten Salpetersäure, welche mit dem neun Salze gesättigt worden ist, beim Erkulten Auf diese Weise kann man auch eine vierbemsteinsaure Kalkerde erhalten, die aber sicht beschrieben worden ist.

Das zweifach - bernsteinsaure Salz besteht aus k + HSc + 2H (Der Wassergebalt darin 1,5 Procent), woraus die beiden Wasseratome + 100° entfernt werden können.

Wassergehalten bekommen. Das von Döp-Wassergehalten bekommen. Das von Döp-Beschriebene mit 6 Atomen Krystallwasser Fehling aus einer ziemlich concentrirten Lögerhalten, woraus es wenige Stunden nach Hinstellen zum Krystallisiren anschoss. Es I trübe in der Luft.

Ab er dann eine so sehr concentriste Lösung Atmsteinsaurer Talkerde, dass sie so diek wie Syrop war, sieh selbst überliess, so zeigten daris erst nach einigen Tagen einige warzen-

٦

förmige Krystalle, welche, machdem ihre Bildung angelangen hatte, im Laufe einiger Tage so zunahmen, dass eich das Ganze in eine strahlige Masse verwandelte, worin sich die Form der Krystalle nicht unterscheiden liess. Das Salz löst sich langsam in Wasser, ist sehr hart und verändert nicht sein Aussehen in der Luft. Es enthielt 40,25 Proc. Krystallwasser. Fehling betrachtet es daher als aus 2Mg Sc + 11H zusammengesetzt, welches nach der Rechnung 41,15 Procent Was-Ein solcher Wassergehalt ist sehr ser enthält. ungewöhnlich; aber da es nicht mehr unwahrscheinlich ist, dass zwei Salze von ungleichem Wassergehalte zusammenkrystallisiren können, in einer Art chemischen Verbindung, als zwei Salze auf einem ungleichen Sättigungsgrade mit Basen, so besteht dieses Salz aus 1 Atom von dem vorhergehenden Salze mit 1 Atom von dem nächstfolgenden.

Dieses wird durch Sättigung der Bernsteinsäure mit Magnesia alba erhalten, indem man daun die Lösung verdunstet, bis sie beim Erkalten Krystalle gibt. Ks enthält 38,2 Procent Krystallwasser, welches 5 Atome ausmacht. Dieses Salz verwittert nicht in der Luft. Von diesen 5 Atomen Wasser gehen 4 bei + 100° weg, so dass MgSc + Hzurückbleibt. Das letzte Atom geht erst zwischen + 100° und + 200° weg.

Das Chromoxydsalz. Den Niederschlag aus blauem Chromehlorid mit bernsteinsaurem Natron, welchen Berlin angeführt hat, konnte Fehling nicht erhalten, weil es nicht glückte blaues Chromehlorid zu erhalten, und er konnte die Verbing mit dem grünen Chromoxyd nicht hervorgen. Ich habe in dem jetzt herausgekomm 3. Theile der 5ten Auflage meines Lehrm der Chemie gezeigt, dass kohlensaures Chromlin der violetten Modification von Bernsteine mit blauer Farbe aufgelöst wird, und dass Lösung beim gelinden Verdunsten ein blaums Salz gibt.

be Bleioxydsalz. Fehling fand, dass wenn von Döpping beschriebene pflasterähnliche che Salz mit der Lösung gekocht wird, in her es sich gebildet hat, es sich einem guten auch wiederaufzulösen scheint, und dass, diese Lösung nachher einige Monate lang, ig gegen den Zutritt von Kohlensäure geht, aufbewahrt wird, einige Linien lange in daraus anschiessen, welche aus Pb⁵Sc² il = 2PbSc + Pb + 2H bestehen. Die Anagab jedoch kein recht befriedigendes Resul-Zaweilen wurde dieselbe Verbindung in kleikrystallen wasserfrei erhalten.

ber ungeachtet dieses Salz nun nach der antenen Formel wasserfrei ist. so gab es doch Erhitzen bis zu + 100° ein Atomgewicht w., worauf der Rückstand dann = 3 Pb 160° sein muss.

chling hat sich viele Mühe gegeben mit wen dieses so veränderten Salzes (dessen Exivon Döpping geläugnet wird), weil es sais für seine Theorie von der Zusammenguart der Bernsteinsäure ist. Er erkennt selbst an, dass er bei diesen Analysen, achtet der Bleioxydgehalt wohl mit der For-

mel übereinstimmt, doch niemals den Kohlenstoffgebalt richtig damit übereinstimmend bekommen habe, und dass, wenn dieses Salz in Wasser durch Schwefelwasserstoff zersetzt wurde, es immer gewöhnliche Bernsteinsäure gab, welche er ausserdem durch eine Sauerstoffgas-Verbrennungs-Analyse bestätigte.

Besser mit Fehling's theoretischer Ansicht übereinstimmend schien ihm folgendes überbasisches Bleisalz zu sein. Er vermischte eine Lösung von hernsteinsaurem Ammoniumoxyd mit Ammoniak und setzte Bleiessig hinzu; der entstandene Niederschlag wurde wohl ausgewaschen und bei + 2000 getrocknet, wobei er seine Farbe nicht veränderte. 2,367 Grammen von diesem Salze gaben 0,598 Grm. Kohlensäure und 0,414 Grm. Wasser, und 0,638 Grm. davon gaben 0,54467 Grm. Bleioxyd. Nach corrigirten Atomgewichten berechnet gibt dies:

	Gefunden.	Atome.	Berechnet.
Koblenstoff	6,898	8	7,408
Wasserstoff	0,520	6	0,462
Sauerstoff	7,210	5	6,164
Bleioxyd	85,372	5	85,966
	100,000		100,000

Hier unterscheidet sich das analytische Resultat von dem berechneten um 0,51 Procent im Kohlenstoffgehalt, und um 0,594 Procent im Bleiexydgehalte. Es ist für die Kenntniss des Körpers C8H6O5 von grosser Wichtigkeit, dass dieses Verhältniss ins Reine gebracht werde. Wahrscheislich wird, wenn sieh die Angabe constatiren sollte, es glücken, die neue Säure mit wasserfreiem Al-

l mit wenig Selztäure auszuziehen, ohne Mintere wiederzubilden.

hige interessante Untersuchungen über die Indungen der Bernsteinsüure mit Aethyloxyd hit Methyloxyd werde ich an ihrem Orte anh, zumal mir durch diese die Existenz der = C³H⁶O⁵ dargelegt zu sein scheint.

bling hat derauf das Succinamid und Bimid untersucht und durch deren Analyse en Resultate bekommen, welche vor ihm n worden waren. Das Succinamid == NHº H-02 erhielt er durch Vermischung von bismurem Aethyloxyd mit flüssigem kausti-Ammoniak, welche er einige Tage lang traschüttelte und dann so lange auf einanawirken liess, als er eine Vermehrung des Niederschlags von Succinamid bemerkte. warde dieser Niederschlag herausgenomdurch Waschen mit Alkohol von rückstän-Aether befreit, und in siedendem Wasser list, woraus er beim Erkalten in Nadelman-Bei + 1000 löst er sich in 8,9 Theilen 🖛, aber bei 🕂 15º bedarf er dazu 220 Th. E. Er ist fast ganz unlöslich in wasser-Alkohol, aber er wird darin in dem Maasse licher, als man den Wassergehalt desselben mert. Er ist unlöslich in Aether. Beim Rrhitzen bis zu + 300° schmilzt er unt dabei einen Stich ins Braune an. So-Haltet und in siedendem Wasser aufgelöst, hat man das Suceinamid wieder. Wird er Regere Zeit in einer Temperatur von + 900° m, so zersetzt er sich, indem er Ammobigibt, und darauf sublimirt sich Bisuccinamid, mit Zurücklassung von Kohle. Das Saj mat reagirt sauer, aber es wird durch Krystall rung aus Wasser rein erhalten.

Das Bisuccinamid bereitet Fehling nach sehr leichten Methode. Er verdunstet berne saures Ammoniak bis zur Trockne und subli Dabei gehen Ammoniak und Wa das Salz. weg, während ein Sublimat erhalten wird, ches man in Wasser auflöst und krystallisirt. Krystalle geben in sehr gelinder Hitze, w selbst noch nicht + 100° erreicht hat, W ab und verlieren dabei 15,942 Proc. an Gew Was dabei zurückbleibt ist das Bisuccin Fehling hält die Krystalle für eine Verbis desselben mit 2 Atomen Krystallwasser, ab ist auch möglich, dass sie NH5 Sc2 sein kön Nur aus den Proportionen kann natürlicher W nichts beurtheilt werden, weil sie in beiden len dieselben sind.

Für das Bisuccinamid nimmt Fehling Formel NH3 + C8H6O4 an, d. h. die Verbin von 1 Atom Amid mit 1 Atom von dem Oxy Säure, welches den Paarling der Schwefel in der von Fehling entdeckten Succinscha säure ausmacht, was allerdings, wenigstem gegenwärtig die wahrscheinlichste Ansieht der Zusammensetzung dieses Körpers Da er, gleichwie die Oxaminsäure scheint. eine Verbindung von Bernsteinsäure mit Amid (NH2C4H2O + C4H4O5) betrachtet w konnte, so versuchte Fehling ihn mit se cheren Basen zu sättigen (die metamorphosia Wirkung der stärkeren ist bekannt), aber er be durch Vermischung seiner Auflösung mit Met lisungen keine schwerlösliche Verbindungen bringen. Dagegen fand er, dass er Bleidurch Digestion auflöst, was durch kurzes n beschlennigt wird, ohne dass sich dabei beisk entwickelt, was aber geschah, wenn in der Wärme verdunstet wurde. Beim meten unter der Lustpumpe trocknete die g zu einer zähen Masse ein, welche sehr 🖿 völlig trocken wurde , die aber dann bei 🏲 zu einem klaren Liquidum schmolz. ist zog sie sehr rasch Feuchtigkeit an. nich leieht in Wasser, und Alkohol schied mus wieder ab, in Gestalt einer zähen klabee. Diese Masse wurde zusammengesetzt den aus (die Zahlen sind nach den älteren ewichten bereebnet):

'•	Gefunden.	Atome.	Berechnet
ehlenstoff	18,57	24	18,85
Vasserstoff	2,55	36	2,32
aerstoff	15,91	15	15,56
ickstoff	5,23	6	5,50
čióxyd	57,74	4	57,77,

Mone Bisuccinamid, 4 Atome Bleioxyd und Wasser gibt. De dieses Wasser nur fieh angenommen worden ist, und nicht als daraus abgeschieden wurde, so kann es ich in der Verhindung als Wasserstoff und toff befinden, und merkwürdig ist, dass in Atom Bisuccinamid 1 Atom Wasser ent-twodurch das erstere, wenn darin das als Wasserstoff und Sauerstoff eintritt, Sänre verwandelt wird, die der Oxalsäure Malich ist. Sie besteht dann nämlich aus die Jahres-Bericht XXV.

Atom Bernsteinsäure und 1 Atom Succinamid

NH2C+H+O2 + C+H+O5. Dieses Verhältniss ist Fehling entgangen, und es ist sehr möglich, dass die Ansicht, von welcher er ausgegangen iet, auf diese Weise ihre Bestätigung erhielt. Das einzige, was damit nicht ungezwungen passt, ist die Anzahl der Bleioxyd-Atome, welche nicht 3 sondern 4 ist. Aber es kann eine basische Verbindung sein, und macht ausserdem einen gleichen Einwurf gegen die Ansicht aus, welche er gewählt hat. Es ist sehr wahrscheinfich, dass dieses basische Salz so zersetzt werden kann, dass man das neutrale bekommt.

Bine solche Zersetzung versuchte Fehling durch Einleitung von Kohlensäuregas in die Auflösung des Salzes, aber er setzte dies fort, bis die Kohlensäure nichts mehr daraus niederschlug. Die Lösung liess dann beim Verdunsten unter der Luftpumpe eine weisse porcellanartige Masse, welche unter + 100° schmolz und 40,15 Procent Bleioxyd enthielt, was, wenn wir die hypothetische Säure Succinamid-Bernsteinsäure nennen, einem sauren Salze entspricht aus 3 Atomen Succinamid-Bernsteinsäure mit 2 Atomen Bleioxyd, für welches Fehling die folgende Formet aufstellt: 3(C8H3ON + HO) + 2Pb.

Fehling kommt dann auf Betrachtungen über die Zusammensetzung der Bernsteinsäure. Ausgegangen aus der Liebig'schen Schule, beharrt er mit völligem Vertrauen bei den theoretischen Ideen seines frühern Lehrers. Bekanntlich nahm Liebig, um die Wasserverlaste zu erklären, welche eitronensaure Salze bei + 1900 und weinsaure Antimonoxyd Doppelsalze bei + 2000 er

n, an, dass das Wasser, was dadurch erhalwurde, nicht durch die angewandte hohe enter aus Bestandtheilen der Säure gebildet a sei, sondern dass es schon als Wasser e Siute verbunden gewesen wäre, und sich of diese Weise abscheiden lasse. Liebig Edempach die Citronensäure als aus C12H10O11 et und 3 Atome Basis sättigend dar, und die fore als ans C⁸H⁴O⁸ zusammengesetzt und e sweibasische Säure, oder wenn man das er auch als eine Basis ansieht, so würleide Säuren als 4 Atome Basis sättigend eben werden. Auf diese Weise entstand Lehre von mehrbasischen Säuren, wel-Liebig und seine Schule seitdem festgehalben, ungeachtet, wie bekannt ist, ich zu den Zeit durch Versuche darlegte, dass das hiedene Wasser nicht Educt, sondern Prot, indem es mir glückte die Metamorphosentte zu isoliren. Aber Liebig duldet keine tigungen, und seine Schule erlaubt sich-Me nicht, davon Kenntniss zu nehmen. hling's Ausicht von der Zusammensetzung meteinsäure gründet sich auf die von Lieth die Citronensäure und Weinsäure angeme. Nach ihm bestehen die Bleisalze, welim Vorhergehenden angeführt haben, und Analyse, wie wir salien, nicht die für sie billien Formelis rechtfertigt, aus wasser-Strusteinsäure mit 3 und mit 5 Atomen Mi; ferner was wir bisher als wasser-Berasteinsäure angesehen haben, besteht aus P⁰⁵ + 县, welches Wasser aber nur in Temperatur, worin die Säure gleichzeitig zersetzt wird, ausgetrieben werden kann, weil die Säure dreibasisch ist, und es sich also als eine von den drei Basen darin befindet. Was wir als 2 Atome KC+H+O3 betrachtet haben, ist nach Fehling's Theorie 1 Atom neutrales bera-

steinsaures Kali, zusammengesetzt aus ${2 \bar{K} \over \dot{H}} C^8 H^6 O^4$.

Da die Grundlage für diese Theorie, die angeführten basischen Bleisalze, auch Fehling noch wankend zu sein schien, so hat er auch in der Formel, welche er für das Bisuccinamid gegeben hat, eine Stütze dafür gesucht. Wird aber diese Formel neben die des Succinamids gestellt, so beweist sie für die Natur der Bernsteinsäure durchaus nichts, während dagegen das Succinamid mit der gewöhnlichen Ansicht in völliger Harmonie steht. Diese ganze Theorie ist also nichts anderes, als eine Vorstellung, ohne annehmbaren Grund in den Thatsachen.

Aepfelsäure.

Ilisch*) hat den Saft der Kartoffeln untersucht und gefunden, dass die freie Säure darin Aepfelsäure ist, von deren Natur er sich durch die Analyse einiger ihrer Salze und durch die Verbrennungs-Analyse Ueberzengung verschaffte.

Aepfelsaures Bleioxyd. Riechher ") hat versucht, ein basisches Bleisalz, durch wechselseitige Fällung von saurem äpfelsauren Ammoniumoxyd und dreifach basischem essigsauren Bleioxyd, hervorzubringen. Der Niederschlag wurde nicht krystallinisch, aber er war neutrales äpfelsaures Bleioxyd mit 3 Atomen Krystallwasser. Er fand, dass dieses Salz, nach-

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. Ll, 246.

[&]quot;) Archiv d. Pharm. XXXIX. 23.

nes bei + 100° geschmolzen war und sein ysallwasser verloren hatte, in einer darauf bis + 2000 erhöhten Temperatur noch 1 Atom mer verlor, wodurch es sich dann in fumares Bleioxyd verwandelt hatte, dessen Zusammetzung durch eine Verbrennungs-Analyse beat wurde. Er fand ferner, dass sich äpfeles Kali durch Zusammenschmelzen mit Kaliat ia essignaures und in oxalsaures Kali um-Von 3 Atomen Aepfelsäure entstehen 2 c Oxalsäure und 2 Atome Essigsäure.

bist aus Pelouze's Versuchen bekannt, Fumarsäure. die Aepfelsäure durch trockne Destillation at wird, wobei sie zuerst Wasser und nach-Akinsäure gibt, und zuletzt, wenn die Temr nicht über + 2000 steigt, Fumarsäure zuleibt, welche beim Erkalten erstarrt. Diese Siuren sind unter sich und mit der Aconitmomerisch, und sie bestehen aus H-C4H2O3. ind wenig studirt gewesen, aber jetzt in ig's Laboratorium untersucht worden. Wir die Fumarsäure mit Fo und die Maleinmit Ml bezeichnen.

beckher *) hat die Fumarsäure studist. e besitzt bestimmte und leicht erkennbare cheidungs-Merkmahle von der Maleinsäure. tatere ist leicht löslich in Wasser und It bei $+ 130^{\circ}$, woranf sie sieh bei $+ 160^{\circ}$ it. Die Famarsäure bedarf zu ihrer Auf-200 Theile kaltes Wasser, aber sie löst leichter in Alkohol und in Aether.

nn. der Chem. und Pharm. XLIX, 31.

schmilzt schwierig und verflüchtigt sich noch bei + 200°, bei stärkerer Erhitzung verflüsie sich, aber umgesetzt in Maleinsäure. verträgt die Behandlung mit Salpetersäure, sich höher zu oxydiren. Durch concet Schwefelsäure verändert sie sich in der nicht, aber beim Erwärmen damit entwickt schweflige Säure. Sie kann unverändert mit tinchlorid gekocht werden, so wie auch mit fach chromsaurem Kali und mit Bleisupero

Das Kalisalz krystallisirt schwierig und v gern an den Rändern der Flüssigkeit auf Auf dem Boden der Flüssigkeit bekommt dabei viele kleine gestreifte Prismen, wei Atome oder 16 Procent Krystallwasser entiwas bei + 100° daraus weggeht. Das Scheichtlöslich in Wasser und wenig in Sp so dass es durch Alkohol aus Wasser nie schlagen wird, in Gestalt eines dicken Swelcher nach 12 bis 24 Stunden zu eines stallinischen Pulver mit demselben Wasser erstarrt.

Wenn sich das neutrale Salz in seine sung mit noch 1 Atom Fumarsäure vereini erhält man durch Verdunatung ein saure in wohl ausgebildeten Krystallen angesch welche — KFu + HFu sind, ohne Krystallen Aus einer concentrirten Lösung des net Salzes kann es in Gestalt eines krystallin Pulvers oder in feinen Nadeln ausgefällt w Es ist in Wasser viel schwerer löslich aneutrale Salz.

Das Natronsalz krystallisirt in Nadeln of

Prismen und enthält 3 Atome Krystallwasser. Aus seiner Lösung in Wasser wird es durch Alkohol niedergeschlagen, in Gestalt eines krystallinischen Pulvers. Das saure Salz schiesst in warzenförmigen Krystallen von zusammengefügten Blättern an. Es löst sich in schwachem Spiritus, aber es wird daraus durch Alkohol niedergeschlagen. Bei + 2000 fängt es an die Säure zu verlieren, so dass sich diese daven einem grossen Theil mach absublimiren lässt. Daraus schliesst Rieckher, aber wohl nicht mit vollem Grunde, dass das Salz eine blosse Zusammenkrystallisirung von Säure und neutralem Salze gewesen sei.

Das Ammoniumoxydsalz wurde nur sauer erbalten, in grossen wohl ausgebildeten Krystallen, welche dem Quadratoctaëder oder dem geraden quadratischen Prisma angehören. Es enthält, gleichwie das Kalisalz, kein Krystallwasser. Es löst sich sowohl in Wasser als auch in Spiritus.

Die fumarsauren Alkalien scheinen nicht mit einander Doppelsalze zu bilden.

Das Barytsalz ist sehr schwer löslich, aber es fällt doch nicht gleich nieder. Streicht man jedoch die Innenseite des Gefässes mit einem Glasstabe stellenweise, so setzt es sich an den gestrichenen Stellen in krystallinischen Körnern an, welche mehrere Stunden lang fortfahren sich zu vermehren. Aus siedend vermischten concentrirten Lösungen scheidet es sich als ein Pulver ab. Es enthält kein Wasser. Ein saures Barytsalz scheint nicht zu existigen.

Das Strontiansalz verhält sich wie das Barytsalz, aber es setzt sich rascher ab. Es enthält 3 Atome oder 21,08 Procent Wasser, welches erst bei + 200° völlig daraus weggeht.

Das Kalkśalz kömmt natürlich gebildet in der Fumaria officinalis vor, von der die Säure ihren Namen erhalten hat. Es wird durch Auflösen der Säure in einer Lösung von essigsaurer Kalkerde und nachherige Verdunstung erhalten, webei es sich in kleinen harten, sehr glänzenden Krystallen absetzt, die sich schwer in Wasser lösen und unlöslich in Spiritus sind. Es enthält 3 Atome oder 25,77 Procent Wasser.

Das Talkerdesalz schieset nicht an, sondera bleibt als eine syrupdicke Masse zurück, die dem Tartarus boraxatus ähnlich aussieht. Wird die Säure mit essigsaurer Talkerde vermischt, verdunstet, der Rückstand so lange im Wasserbade gelassen, als noch Essigsäure davon weggeht, und dann mit Alkohol behandelt, so erhält man das Salz in Gestalt eines weissen Pulvers, welches 4 Atome oder 34 Procent Wasser enthält, wovon die Hälfte bei + 100° und die andere Hälfte unter + 200° weggeht. Es ist leicht löslich in Wasser.

Das Manganoxydulsalz schlägt sich nieder, wenn man Fumarsäure in einer Lösung von essigsaurem Manganoxydul auflöst, in Gestalt eines gelbweissen Pulvers, welches sich schwer in Wasser auflöst und unlöslich in Alkohol ist. Es enthält 3 Atome oder 24,11 Procent Wasser, welches bei + 100° weggeht.

Das Eisenoxydulsalz wurde nicht untersucht. Das Eisenoxydsalz wird nicht direct aus Fumarsäure und Eisenoxydhydrat erhalten. Aber aus neutralem Eisenchlorid schlägt neutrales fumarsaures Kali ein zimmetbraunes, voluminöses, basisches Salz nieder, welches 2 Atome Säure auf 1 Atom Eisenoxyd enthält. Die Zusammensetzung bleibt sich gleich, ob der Niederschlag kalt oder warm gebildet wird.

Das Robaltoxydsalz, bereitet aus essigsaurem Kobaltoxyd auf ähnliche Weise, wie das Talkerdesalz, wird in Gestalt eines rosenrothen Pulvers erhalten, welches 3 Atome oder 23,72 Procent Wasser enthält. Es ist leicht löslich in Wasser und trocknet zu einem Gummi ein.

Das Nickeloxydsalz wird auf ähnliche Weise in Gestalt eines hellgrünen Pulvers erhalten, welches 4 Atome oder 29,3 Procent Wasser enthält, wovon 3 bei + 100° und das Ate unter + 200° weggeht. Es ist leichtlöslich in Wasser und in schwachem Spiritus.

Das Zinkoxydsalz, auf ähnliche Weise bereitet und in gelinder Wärme verdunstet, krystallisirt in 4seitigen, in der Luft unveränderlichen Prismen, welche auf 2 Atome Salz 3 Atome oder 13,1 Procent Wasser enthalten, was bei + 1200 daraus weggeht. Bei einer freiwilligen Verdunstung schiesst es mit 4 Atomen oder 28,62 Proc. Wasser an, aber es verwittert dann in der Luft. Es ist leicht auflöslich in Wasser und in Spiritus.

Das Bleioxydsalz. Eine Lösung von Fumarsüre fällt es aus essigsaurem Bleioxyd pulverförnig. Werden die Lösungen heiss und sehr verdünnt mit einander vermischt, so setzt es sich in feinen, schimmernden Nadeln ab. Es enthält 2 Atome oder 10,06 Procent Wasser. Wird ein Gemenge von neutralem und von einem basischen essigsauren Bleioxyd mit vielem Wasser verdünnt

und dann mit Fumarsäure versetzt, so bildet a ein voluminöser Niederschlag, welcher 3 Ad oder 14,34 Procent Wasser enthält. Es löst etwas in siedendem, wenig in kaltem Wasser ist unlöslich in Alkohol. Es wird von Salpe säure aufgelöst und scheint ein Doppelsalz salpetersaurem Bleioxyd zu geben.

Fällt man Bleiessig mit Fumarsäure, oder handelt man das neutrale Salz mit kaustisch Ammoniak, so erhält man ein basisches Sah Ph⁵ Fn.

Wird Bleiessig durch saures fumarsaures gefällt, so bekommt man ein anderes basise Salz, welches einen voluminösen Niederschlag det, der aber doch rasch zu Boden sinkt. wird bei + 130 wasserfrei und besteht dann 3Pb + 2Fu.

Das Kupferexydsalz wird erhalten, wenn Fumarsäure in gelinder Wärme in einer La von essigsaurem Kupferoxyd auflöst, worauf, beim Erkalten das Salz als ein blaugrünes, stallinisches Pulver niederschlägt. Kocht mar gegen die Lösung des Salzes mit Fumareaury löst sich die Säure nicht auf. Das Salz es 3 Atome oder 23,23 Procent Wasser, wow Atome unter + 1000 und das 3te unter + weggeht. Bei + 230° fängt das Salz schon zersetzt zu werden. Aus einer Lösung des zes in kaustischem Ammoniak schlägt Alkohol fumarsaures Kupferoxyd-Ammoniak nieder, ches feine, blaue, seideglänzende Nadeln bi

Das Quecksilberoxydulsalz, durch dopped Zersetzung gebildet, fällt als ein weisses kryst

linisches Polver nieder, welches kein Krystallwasser enthält. Die Fumareaure fällt diese Verbindung in der Kälte aus salpetersaurem Quecksilberoxydel, aber in der Wärme nimmt die Salpetersäure das Quecksilberoxydul wieder auf und scheidet die Famarsäure ab.

Quecksilbereklorid wird nicht durch Fumarsäure zersetzt, aber wohl durch fumarsaures Alkali, welches darin einen gelbweissen Niederschlag bildet, der sich unter einem Mikroskope als ein Gemenge von einem weissen krystallinischen Pulver und von gelben Nadeln ausweist.

Das Silberoxydsalz fällt durch doppelte Zersetzung nieder. Beim Erhitzen brennt es wie Schiesspulver ab. Es ist wasserfrei.

Mit Chromoxyd, Antimonoxyd und mit Thonerde scheint die Fumarsaure keine Verbindung einzugehen.

Rieckher erklärt zum Schlusse, dass er die Fumarsaure nicht als eine zweibasische Saure betrachten könne, da sie keine saure Salze mit Baryterde, Silberoxyd oder mit den Basen bilde, welche der Magnesium-Reihe angehören.

Die Maleinsäure ist von Büchner") unter- Maleinsäure. sucht worden. Diese Säure wurde vor ihm von Liebig nach einer Analyse des zweifach-maleinsauren Silberoxyds für eine zweibasische erklärt. Büchner lehrt uns hier die Gründe der Liebig'schen Schule dafür, wonach der Hauptcharakter einer zweibasischen Säure darin besteht, dass sie mit Ralk, Baryt und Silberoxyd saure Salze bilden muss. Diesen Charakter besitzt auch die

^{&#}x27;) Ann. der Chem. u. Pharm. XLIX, 57.

Schweselsäure. Inzwischen ist noch nicht die Rede davon gewesen, dass diese Schule die Schweselsäure als eine zweibasische betrachtet hätte, was aber doch vermuthlich hiernächst geschehen müsste, wenn sie sich consequent bleiben will. Wir wollen jedoch diese willkührliche Ansicht in dem Folgenden bei Seite setzen, und die Resultate nach der gewöhnlichen Ansicht angeben.

Die Maleinsäure wird in grösserer Quantität erhalten, wenn die Destillation rasch und in einer geräumigen Retorte geschieht, die nur zu 4 mit Aepfelsäure gefüllt wird. Sobald der Rückstand in der Retorte anfängt dick, zähe und trübe zu werden, so wird sie vom Feuer genommen. Die Destillation geht dann noch etwas von selbst weiter, und der Rückstand erstarrt zuletzt zu trockner Fumarsäure. Wird dieser Punkt überschritten, so färbt sich die Fumarsäure, während brenzliche Stoffe übergehen. Die Maleinsäure ist in der überdestillirten Flüssigkeit aufgelöst enthalten, woraus sie dann durch Verdunstung krystallisirt erhalten wird, in geschobenen, rhombischen Prismen mit Aseitiger Zuspitzung. Sie efflorescirt gern bei freiwilliger Verdunstung. Ihr Geschmack ist sauer, beissend und hintennach etwas metallisch. Sie ist leichtlöslich in Wasser, Alkohol und in Aether.

Das Kalisalz krystallisirt schwierig aus einer syrupdicken Lösung in strahlenförmigen Krystallen, die fast so weich wie Wachs sind. Wird die concentrirte Lösung mit wasserfreiem Alkohol vermischt, so schlägt sich das Salz als ein weisses, krystallinisches zusammen gebackenes Pulver nieder, welches kein Wasser enthält. Das saure Salz

ind erhalten, wenn man das nentrale Salz mit ingewicht Maleinsäure vermischt und verdunstet, dei es sich in Krystallen von weniger deutlicher in niederschlägt, welche = KMl + HMl + HL. Das Krystallwasser-Atom lässt sich bei +100° at daraus entfernen. Das Salz ist leicht löslich Wasser, mulöslich in Alkohol, welcher auch de Säure daraus auszieht.

Das Natronsalz krystallisirt noch schwieriger das Kalisalz. Es bildet zuletzt einen dicken ip, der sich mit feinen Nadeln anfüllt. Um wecken zu bekommen, muss es mit wasserfreiem bhol daraus abgeschieden, und um es von allen ip zu befreien, muss es dann lange Zeit mit bhol gewaschen werden, so dass es sich nach Bintrocknen des Alkohols leicht zu Pulver in lässt. Aber in diesem Zustande hat der ihol den grössten Theil des Krystallwassers im weggenommen, so dass das trockne Pulver Atome Salz nur 1 Atom Wasser = 5,279 ient und nicht einmal diese ganze Quantität renthält, indem der Versuch 4,43 bis 4,5 ient gab.

Des saure Salz ist ziemlich schwer löslich, ies wird daher leicht in Prismen krystallisirt iten, welche dem rhombischen System ange
b. Es ist = Na MI + HMI + 6H. Diese 6 inc Wasser betragen 34,49 Procent, und gehen + 100° daraus weg. 'Aus der Lösung des italen Salzes kann es sowohl durch Maleinsäure in durch Essigsäure in Nadela niedergeschlawerden. Es löst sich schwer in Wasser, ist

unauflöslich in Alkohol und wird durch diesen aus der Lösung in Wasser abgeschieden.

Büchner gibt die Existenz eines Doppelsalzes von 1 Atom Kalisalz und 1 Atom Natronsalz an, wenn man diese zusammen in Wasser auflöst und die Lösung bis zur Syrupconsistenz verdunstet, wodurch einige wenige Krystallnadeln in einer gallertartigen Masse erhalten wurden. Diese wurde mit Alkohol gefällt, und er bekam bei der Analyse beide Salze in demselben Verhältnisse, in welchem er sie vermischt hatte, er erhielt dasselbe, in welchem Verhältnisse die beiden Salze auch vermischt worden waren, da beide Salze in Alkohol unlöslich sind. Diese Versuche beweisen also durchaus nichts.

Das Ammoniumoxydsalz ist zersliesslich und fast schwieriger zu bekommen, als das Kalisalz. Aber es kann aus einer concentrirten Lösung durch Alkohol niedergeschlagen werden, wodurch man es trocken bekommt. Das saure Salz schiesst in Blättern an, welche kein Krystallwasser enthalten. Es ist sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Es zersliesst nicht.

Das Barytsalz fällt aus einer concentrirten Lösung von essigsaurem Baryt, wenn man sie mit concentrirter Maleinsäure insoweit vermischt, dass nicht der ganze Barytgehalt dadurch gesättigt wird, in krystallinischen Körnern nieder. Ist die Lösung warm, so setzt es sich beim Erkalten in sternförmig gruppirten glänzenden Nadeln ab. Wird die Flüssigkeit siedend verdunstet, so schlägt es sich daraus in milchweissen, fettig anzufühlenden Blättern nieder. Es enthält 2 Atome Kry-

pliwasser, wovon 1 Atom bei + 100° daraus oggeht.

Bis saure Salz wird erhalten, wenn man Manüure mit dem neutrelen Salze sättigt und vernett. Nach einer ziemlich starken Concentratsetzt es sich in Nadeln ab, welche 5 Atome 19,67 Procent Wasser enthalten, was sie bei 100° verlieren mit Zurücklassung von Ba Mi int. Das Salz ist leichtlöslich in Wasser unlöslich in Alkohof.

Das Strontiansalz ist sehr leicht föslich und Hallisirt in feinen, seideglänzenden Nadeln, the 5 Atome Krystallwasser enthalten, wovon 4 bei + 100° verlieren.

Das saure Salz schiesst leicht in kleinen rechtdigen Prismen an, welche 4 Atome Rrystaller enthalten, die bei + 100° darans weggehen. Is Kalksalz ist leicht löslich und hrystallisirt chen Nadeln, welche 1 Atom Wasser enthalwas nicht bei + 100° daraus weggeht. Es

his saure Salz schiesst in rhombischen Prisan, welche 5 Atome Krystallwasser enthalwas sich in der Luft darin erhält, aber bei 100 daraus weggeht. Es ist leichtlöslich in her und unföslich in Alkohol.

Talkerdesalz ist zerfliesslich und kann nicht Milisirt erhalten werden. Mit Alkohol kann inverförmig und trocken abgeschieden erhalwerden, und es enthält dann 4 Atome Krywasser, von denen 3 bei + 100° weggehen.

saure Salz schiesst sehr leicht in klaren ben an, welche dem rhombischen System ander. Es enthält 6 Atome Krystallwasser, aber

es gibt bei + 100° 7 Atome oder 34,5 Procent Wasser, indem das mit dem neutralen Salze verbundene Atom Säure wasserfrei wird = Mg M1². Es ist leicht löslich in Wasser und unlöslich in Alkohol.

Die Salze mit den übrigen Erden, so wie die mit Manganoxydul und Eisenoxydul wurden nicht untersucht.

Das Eisenoxydsalz ist löslich in Wasser und bleibt beim Verdunsten als eine braunrothe, butterartige Masse zurück.

Das Nickeloxydsalz ist sehr leicht löslich und krystallisirt aus einer concentrirten Lösung als eine blassgrüne Salzkruste, die sich an der Oberfläche bildet und dann allmälig niederfällt. Es löst sich nicht in Alkohol und entbält 1 Atom oder 4,37 Procent Wasser.

Das Zinkoxydsalz ist ebenfalls leicht löslich und krystallisirt aus einer sehr concentrirten Lösung beim fortgesetzten Abdunsten als eine Salzkruste an der Oberfläche, die allmälig niedersinkt. Es ist unlöslich in Alkohol, und enthält 2 Atome oder 16,71 Procent Wasser.

Das Bleioxydsalz schlägt sich käseähnlich nieder, aber es verwandelt sich bald nachher in feine glänzende Schuppen. Es enthält 3 Atome Krystallwasser, von denen 2 bei + 100° weggehen.

Das Kupferoxydsalz wird am besten erhalten, wenn man essigsaures Kupferoxyd mit Maleinsäure vermischt und verdunstet, wobei das Salz in kleinen hellblauen Krystallen anschiesst, welche 1 Atom oder 9,17 Proc. Wasser enthalten, welches bei + 100° daraus weggeht. Das einmal abgesetzte Salz ist fast unlöslich sowohl in Wasser

such in verdünnter Essigsäure. Löst man es bustischem Ammoniak, so schlägt Alkohol in dunkelblaues Krystallmehl nieder, wel-Janf 1 Atom Salz 1 Aequivalent Ammoniak lik, und ausserdem 2 Atome = 14,5 Proc. eer.

Ju Silberoxydsalz fällt pulverförmig nieder, e wird, wenn man es in der Flüssigkeit n lässt, krystallinisch. Es ist wasserfrei. saure Salz wird erhalten, wenn man Löta von salpetersaurem Silberoxyd und Malcinvon einer gewissen Verdünnung vermischt schen lässt, wo sich dann feine, weisse, ende Nadelu daraus absetzen, die aus Ag Mi Al bestehen, ohne Krystallwasser.

ie von Scheele für Aepfelsäure gehaltene Zuckersäure. welche aus Zucker durch Salpetersäure, Aepfelsäure, erhalten wird, wurde von (Jahresb. 4839, S. 277) rein dargestellt malysirt. Er fand sie aus C6H8O7 zusampetzt, und er naunte sie Zuckersäure. In darans solgenden Jahre wurde sie in dem Marinin zu Giessen von Thaulow (Jahresb. 8. 402) untersucht, wolcher sie, nach aleitung von Liebig, für eine 5basi-Fare erklärte, bestehend in wasserhaltigem his aus C12H10O11+5H, woraus durch Ba-2 Atome Wasser ausgetrichen würden, e äbrigen 3 erst dann, wenn man sie mit grassen Ueberschuss von hasischem essig-Bleiozyd kocht, wodurch alle 5 Atome V durch 5Atome Bleioxyd ersetzt würden. kta dieses Resultat protestirte Hess (Johbelius Jahres-Bericht XXV.

resb. 1841, S. 297), indem er zeigte, dass aus dem Thaulowschen Bleisalze durch Schwefel-wasserstoff, ausser Zuckersäure, eine andere Säure abgeschieden wird, und dass diese Säuren durch ihre Zinktalze unterschieden werden können. Dabei ist es nachher geblieben, bis Heintz') unter H. Rose's Leitung in dem verflossenen Jahre die Zuckersäure und ihre Verbindungen einer neuen Untersuchung unterwarf.

Hein'tz fand, dass die Zuckersäure am besten auf folgende Weise erhalten wird: Man löst 1 Pfund Zucker in 3 Pfund Salpetersäure von 1,25 bis 1,30 specif. Gewicht auf, und erhitzt die Lösung in einer Porcellanschale, bis sich die ersten Blasen von salpetriger Säure entwickeln. nimmt dann die Schale vom Feuer und lässt sie auf + 500 erkalten, in welcher Temperatur sie nun durch eine untergesetzte Spirituslampe erhalten wird, deren Docht und Flamme man so regulirt, dass die Flüssigkeit gerade + 500 behält. Die Flüssigkeit wird häufig umgerührt und die Digestion so lange fortgesetzt, bis die von salpetriger Säure herrührende grüne Farbe derselben verschwunden ist.' Dann wird die Flüssigkeit mit ihrem gleichen Volum Wassers verdünnt, mit Kali gesättigt und mit Essigsäure versetzt, bis sie nach dieser Säure riecht, worauf sich dann im Laufe einiger Tage saures zuckersaures Kali daraus absetzt, dessen Abscheidung aber mehrere Wochen lang fortdauern kann. Das Salz ist gefärbt; man lässt es auf Löschpapier abtropfen, löst es in siedendem Wasser und lässt es beim

^{*)} Poggend. Ann. LXI, 315.

allen daraus wieder anschiessen, was so oft erholt werden muss, bis man es völlig rein weiss erhalten hat.

with diesem Operations-Verfahren erhält man die eine Spur von Oxalsäure) in der Flüsd, und bis zu 6 Procent vom Gewicht des wadten Zuckers von dem sauren Salze, wähvon diesem durch Behandlung in stärkerer me kaum 1 Procent erhalten wird.

Megt dann die Säure daraus mit einem BleiMiederzuschlagen. Aber dieser Niederschlag
Möhnlich ein Doppelsalz, so dass es sehr
ein wird, daraus die Säure rein darzustelAuch die Ausfällung der Säure daraus durch
berium gibt kein gutes Resultat, weil es
Echwierig oder fast unmöglich ist, einen
Echuss an Schwefelsäure oder an zuckerBaryt zu vermeiden.

intz zieht es daher vor, die Süure dareinem neutralen Cadmiumsalze abzuscheiin Niederschlag auszuwaschen und in Wask Schwefelwasserstoff zu zersetzen, wodie Säure frei von aller basischen Einmenmalten wird, so dass die Säure beim Glü-

Molvin (Archiv d. Pharmac. XXXIV, 39) gibt an, imm zur Bereitung der Zuckersäure eine Lösung der Robrzueker in 6 Th. Salpetersäure von 1,25 spenkt anwendet, und von Zeit zu Zeit ein wenig Almange, auch bei stärkerer Erbitzung keine Ozalsäure wird, und dass, wenn sich diese Säure vor dem Zu-Akohols gebildet haben sollte, sie hierdurch wieder indet. Anstatt dessen werden salpetrigsaures Aethylein wenig Cyanwasserstoffsäure entwickelt.

hen eine Kohle gibt, die sich ohne Rückstand wegbrennen lässt. Dabei muss jedoch bemerkt werden, dass Cadmium ein ziemlich flüchtiges Metall ist, und dass eine Prüfung auf einen Cadmiumgehalt nach vorhergegangener Sättigung mit Alkali durch Schwefelwasserstoff geschehen muss. Die abgeschiedene Säure enthält aneh keine Spur von der Säure des angewandten Cadmiumsalzes. Sie konnte aber nicht krystallisirt erhalten wer-Nach 6 Wochen war sie im lustleeren Raume über Schwefelsäure zu einer harten, amorphen Masse eingetrocknet, die in der Lust sogleich Feuchtigkeit anzog. Hein tz betrachtet die Merkmable von Krystallisation, welche andere Chemiker bekommen haben, als abhäugig von kleinen Quantitäten der Basis in der Säure, deren Salz nach grosser Concentration anlängt sich dar-Die Säure ist leicht löslich in aus abzusetzen. Alkohol, aber wenig löslich in Aether. Sie achwärzt sich durch Schwefelsäure und wird durch Salpetersäure in Oxalsäure verwandelt. Wird ihr Kalisalz mit Kalihydrat geschwolzen, so setzt sich die Säure darin um in 1 Atom Oxalsäure, 4 Atom Essigsäure und in 1 Atom Wasser, welche genau die Bestandtheile von 1 Atom Zuckersäure enthalten.

Ihre concentrirte Lösung in Wasser verträgt nicht das Sieden, ohne sich gelb his hellbrann zu färben. Weder die Säure noch ihre Salse bringen bei der trocknen Destillation den Geruch nach angebranntem Zucker oder angebrannter Weinsäure hervor.

Das Kalisalz ist sehr leicht löslich und krystallisirt schwierig und weniger regelmässig, aber nist es erforderlich, dass eine größere Menge dem Salze eingekocht wird, so dass die Flüseit beim Erkalten krystallisiet. Es ist wasserend verändert sich nicht in der Luft, wenn sicht feuchter als das Salz ist.

has saure Salz krystallisirt leicht. Bs bedarf hu 90 Theile Wasser von + 6° bis 8° zur Keung, aber in siedendem Wasser ist es sehr dauflöslich. Es besteht aus 1 Atom neutra-Salze und 1 Atom wasserhaltiger Säure, ohne hillwasser.

bestrale, ist so leicht löslich, dass es einen p bildet, aus dem nur Spuren von einer Kryliation zu erhalten sind. Das saure trocknet binlich zu einer gummiähnlichen Masse ein. Les Ammoniumoxydsalz. Das neutrale ist bühnlich und zerfliesslich. Das saure schiesst in Aseitigen Prismen an. Es enthält kein bilwasser und ist nicht völlig so schwerlöstis das saure Kalisalz.

berytsalz fällt kalt in Flocken und aus eiiedenden Lösung als ein Krystallpulver niewelches sich unter einem Mikroskope als
Prismen zeigt. Das kalt gefällte Salz löst
etwas beim Wusehen auf, das im Sieden
krystallmische weit weniger, so dass sich
gut auswaschen lässt. Es ist wasserfrei.

Malksalz schlägt sich flockig nieder. Es Mit föslich in kaltem Wasser und noch mehr idendem, aus dem es sich beim Erkalten in it eines krystallinischen Pulvers wieder ab-; welches sich unter einem Mikroscope als aus rhombischen Prismen bestehend darstellt. Es enthält I Atom Krystallwasser.

Das Talkerdesalz schlägt sich nach der Bildung durch doppelte Zersetzung erst nach dem Verdunsten nieder, und dann setzt es sich in fei-Wird Maguesia alba mit saunen Blättern ab. rem zuckersaurem Kali im Ueberschuss gekocht, so löst sich die Erde nicht auf, sondern sie verwandelt sich in ein Krystallmehl, während das Kalisalz neutral wird. Es euthält 3 Atome Krystallwasser, welche daraus durch Erhitzen ausgetrieben werden können. Wird das Salz dann mit Wasser übergossen, so nimmt es das Wasser unter Entwickelung von Wärme wieder auf, wodurch es dann zu einer Kruste erhärtet. Salz löst sich etwas in siedendem Wasser und scheidet sich beim Erkalten in krystallinischen Körnern daraus wieder ab. Be löst sich in kaustischem Kali. Aus dieser Lösung scheidet Essigsaure nicht das saure Kalisalz ab, was die Bildung eines löslichen Doppelsalzes zwischen Kali und Talkerde anzudeuten scheint.

Das Eisenoxydsalz wird durch Auflösen von metallischem Eisen in der Säure erhalten. Beim Verdunsten im luftleeren Raume bleibt es gummiähulich zurück.

Eisenoxydhydrat wird sowohl von der Zuckersäure als auch von ihrem sauren Kalisalze aufgelöst, zu einer gelben Flüssigkeit, welche sich schwierig von dem ungelösten Theil des Oxyds abscheiden lässt; vielleicht ist dies ein basisches Salz geworden.

Das Zinksalz wird sowohl durch Behandeln des Zinks mit der Säure als auch durch doppelte

etzug im Sieden erhalten. Es ist etwas kisin siedendem Wasser und scheidet sich dorbein Erkalten in krystallinischen Nodeln wieh, welche 1 Atom Erystallwasser enthalten. h scharfes Trocknen verliert es die Hälfte ihn Wasser und es besteht dann aus 2 Ato-Salz und 1 Atom Wasser.

trang, ist flockig und wenig löslich in Was-Werden die Lösungen siedend beiss ver-It und das Sieden fortgesetzt, so erhält man Gestalt eines krystallinischen Pulvers, welleicht ausgewaschen werden kann. Das kalt te Salz hallt sieh beim Kochen mit Wasser Inlich zusammen, es wird aber durch forttes Sieden hart und spröde. Es ist was-

Bleioxydsalz. He intz fand, dass es durch te Zersetzung nicht möglich ist, ein zucker-Bleioxydsalz hervorzubringen, welches nicht bler weniger von einem Doppelsalze eingeenthält, bestehend aus Bleioxyd und Zutre ausser der Säure des angewandten Blei-

kochte zuckersaures Kali und salpetersauleioxyd zusammen, wodarch ein flockiger tchlog gebildet wurde, welcher bald dartzähnlich zusammenfloss, und darauf fingen finische Flitter an sich zu zeigen. Das ta dem Bodensatze abgegossene Liquidum in Erkalten weisse Krystallschuppen, die later einem Mikroscope als regelmässige, itige Tafeln darstellten, und welche aus PhC6H8O7 zusammengesetzt gefunden wurden. Diese Salz ist fast unlöclich in Wasser, und es detonire, wenn man es stark erhitzt. Mit salpetersaurem Bleioxyd konnte kein Niederschlag erhalten werden, werin nicht etwas von diesem Doppelsalze eingemengt erhalten war.

Auf ähnliche Weise verhielt es sich mit essigsaurem Bleioxyd. Alle damit hervorgebrachten Niederschläge enthielten mehr oder weniger essigsaures Bleioxyd. Nun wurde das Thaulow'sche Bleisalz dargestellt und untersucht, und es worde aus basischem zuckersaurem Bleioxyd, basischem essignauren und kohlensaurem Bleioxyd bestehend gefunden. Durch Zersetzung mit Schweselwasserstoff wurde ein nach Essig riechendes saures Wasser erhalten, von dem die Essignäure mit dem Wasser abdestillirt wurde, während eine concentrirte nach Essigsäure riechende Zuckersause zurückliess, worans also hervorgeht, dass die Liebig'sche Theorie, so wie die Zusammensetzung und mehrbasische Natur der Zuchersäure eine Hypothese war, welche keinen richtigen Grand batte.

Heintz versuchte nicht, das Bleisalz aus kohlensaurem Bleioxyd mit Zuckersäure hervorzubringen.

Das Wismuthoxydsalz schlögt sich weise und flockig nieder, wenn man mit Wasser verdünntes salpetersaures Wismuthoxyd in eine Lösung von zuckersaurem Kali tropft. Es ist = Bi-Go-Hs-Or und also ein basisches Salz. Aber es wird selten rein und frei von einer Einmengung von einem weniger basischen Salze erhalten. Das reine Salz enthält 71,15 Procent Wismuthoxyd. Bei 10 Bereitungen wurde es nur bei 2 normal zu-

pmengesetzt gesanden. Bei den übrigen war Gebalt an Wismuthoxyd == 67,45 bis 68,58, des Salz-war also weniger basisch, und die lysen wiesen in der Säure einen Mangel an ocretost aus, so dass es unsicher wird, ob at des Wismuthoxyd in diesem weniger basien Salze bei einer gewissen Erhitzung eine liche Metamorphose hervorbringt, wie das Anonoxyd auf die weinsauren Salze, was aber m doch nur sehr partiell geschehen müsste, die Resultate der Analysen auf keinem gera-Atom-Verhältnisse stehen bleiben. etersäure wurden nicht in dem Salze gefunden. Das Kupferoxydsalz. Die Zuckersäure löst Geroxydbydrat mit grüner Farbe auf, und bei Sättigung bildet das Salz, einen grünen Niechlag, welcher in Wasser auflöslich ist, so er sich beim Waschen auflöst. Es wird nicht Verdunsten abgesetzt, sondern es bleibt zuals eine amorphe grüne Masse zurück. nicht durch doppelte Zersetzung niedergegen werden. Das von Hess angeführte pekalz mit Kali konnte Heintz nicht hertingen.

Mas Silberoxydsalz wird erhalten, wenn man tersaures Silberoxyd mit einer Lösung von man zuckersauren Kali vermischt. Es wird und zwar am sichersten erhalten, wenn man teles zuckersauren Kali mit salpetersauren troxyd niederschlägt, indem min viel zuckersauren Kali masersetzt lässt. Fällt man es umgest, so sehwärzt es sich leicht. Es bildet ein stallpulver, welches sich in warmem Wasser und daraus, ganz so wie das Bleisalz, in

Krystallschuppen wieder absetzt. Es ist neutral und wasserfrei. In Ammoniak löst es sich leicht auf und aus der Lösung schlögt sieh bald nachher metallisches Silber nieder, und wird die Lösung gekocht, so bekleidet sieh das Gefäss mit einem Metallspiegel.

Nach diesen Versuchen frägt Heintz: wie soll diese Säure zusammengesetzt angesehen werden? Dass sie nicht die künstliche Liebig-Thaulow'sche Zusammensetzung besitzt, ist offenbar. Aber ist ihr Atom = H + C6H8O7 oder $= 2\dot{H} + C^{12}H^{16}O^{14}$? Er bedauert, dass seine Versuche nichts enthalten, was diese Frage entscheiden könnte, aber er hält die erstere, einfachere Ansicht für die wahrscheinlichste. bemerke, dass zwischen diesen Ausichten keine Versuche entscheiden können, dazu ist nur ein wenig Consequenz im Urtheil erforderlich, welche auch Heintz in seiner Wahl geleitet bat; denn wenn Jemand den Satz aufstellt, dass alle zusammengesetzten Atome die 2, 3, 4, 12 etc. fache Menge von Grundstoff-Atomen von derjenigen einfachsten Anzahl enthalten, welche nicht mehr theilbar ist, und an die wir uns zu halten pflegen, so bleiben alle Thatsachen vollkommen dieselben, und das gewählte Multiplum ist ein blosser leerer Einsall und ganz gleichgültig.

Benzoësäure. Bereitungsmetbode derselben. Wöhler") hat für die Benzoësäure folgende Bereitungsmethode vorgeschlagen: Man löst Benzoëbarz mit Unterstützung von Wärme in seinem ungefähr gleichen Volum Alkohols von 0,833 specif.

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 245.

hender Salzsäure in kleinen Portionen nach der, bis sich Harz anfängt daraus niederzungen, und destillirt dann so lange, als es die sistenz des Rückstandes gestattet. Man lässt ein wenig erkalten, fügt siedendes Wasser und wiederholt die Destillation, welche so lange fortsetzt, als noch Tropfen von soëither mit dem Wasser übergehen. Die in Retorte zurückbleibende Flüssigkeit wird sieheise und klar von dem Harze abgegossen, sie dann beim Erkalten Krystalle von Benzoëte absetzt.

Das Destillat in der Vorlage, welches Alkohol, päure und besonders Benzoöäther enthält, wird Kalihydrat bis zur Uebersättigung der Säure etzt und damit bis zur Zersetzung des Aethers rit. Nachdem dann die Flüssigkeit zuletzt eht worden ist, wird das Kali mit Salzsäure tigt, worauf beim Erkalten daraus die Benfüre anschiesst. Die so dargestellte Säure hat Benzoögeruch der sublimirten Säure.

ten house') zieht die Säure nach Scheele's sele durch Kochen mit Kalkmilch aus, vertet bis auf ‡ Rückstand, setzt darauf nach big's Methode eine starke Lösung von unterigsaurer Kalkerde hinzu, erhält das Gemische ieden und setzt Salzsäure im schwachen Ueberte hinzu, worauf man das Sieden so lange tetzt, als sich noch Chlor entwickelt. Beim len schiesst dann die Säure in Krystallen an, welche fast farblos sind. Man löst

⁷⁾ Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 437.

sie wieder in siedendem Wasser auf, digerirt die Lösung mit ein wenig thierischer Kohle, filtrirt siedend heiss und lässt erkalten, wo dann die Säure farblos anschiesst.

Zersetzungs-Benzoësäure.

Barreswil') und Boudault haben den renducte der katalytischen Einfluss des Bimsteins (Jahresb. 1845, 5. 29) auf die Dampfe der Benzoesaure beim anfangenden Glüben untersucht. Sie vermischten die Benzoesaure mit der 5 bis Gfachen Gewichtsmenge gröblich zerstossenen Bimsteins, brachten das Gemenge in eine Retorte, die mit einem mit Bimsteinstücken gefüllten Rohr verbunden war, welches bis zum Glüben erhitzt wurde. wurde die Benzoësaure sublimitt und die Dampfe derselben durch das Rohr getrieben. wurde in Folge des Einflusses des Bimsteins die wasserhaltige Benzoësäure auf die Weise getheilt, dass aus C14 H12 O+ entstanden: C12 H12, d. b. 1 Atom Benzin, mid C2 O4, d. h. 2 Atome Kohlensaure, oder dieselbe Theilung bewirkt, wie wenn benzoësaures Alkali mit Kalk destillirt wird, wobei der Kalk die Kohlensaute zurückhält und das Benzin allein übergeht. Wird die Temperatur in dem Robr zu hoch, so verändern sich die Producte, sie werden brenzlich, der Bimstein mit Kohle bedeckt, es setzt sich Naphtalin ab, während Kohlenoxydgas gebildet wird. Es ist also schwierig, diese Zersetzung so zu bewerkstelligen, dass nicht ein Paar Procent Kohlenoxydgas in der Kohlensäufe vorkommen.

> Bittermandelöl (Pikramyloxyd, C14 H12 O2) gab, wenn es auf dieselbe Welse behandelt wurde, 1 Atom Benzin und 2 Atome Kohlenoxyd.

^{&#}x27;) Journ. de Pharm. et de Ch. V. 263.

Fehling") hat die höchst interessante Ent- Stickstoffeng des Stickstoffbenzoyl's gemacht. Er sät-Benzoësäure mit Ammoniak, verdunstete bis Trockne und unterwarf das rückständige Salz trocknen Destillation bei gelinder Hitze aus Retorte-mit Vorlage. Zuerat ging Wasser , welches Ammoniak enthielt, darauf folgten pertropion, die mit Ochtropien gemengt waren. ne den Gerneh nach Bittermandelöl hatten, dieses wurde fortgesetzt, bis sich die geekene Masse in der Retorte trocken zeigte.

wurde ein wenig Wasser und Ammoniale, ie das Ammoniak-haltige Wasser in der Vorwelches von dem Oel getrennt worden war, gesetzt, und die Destillation auf dieselbe he fortgesetzt. Dies wurde beliebig oft und nge noch Masse in der Retorte zurück war brook. Jede Operation geschieht sehr lang-Von 12 Unzen Benzoësäure wurden auf Weise im Laufe von 5 Tagen 6 Ungen von Gel erhalten. Dieses Oel ist Stickstoffbenzoyl. Purch Schütteln mit wenig Salzsäure-haltigem er wird es von Ammonisk und durch Schütmit Wasser von Salzsäure befreit, worauf es geschmolzenem Chlorealcium entwässert und für sich rectificist wird.

s Stickstoffbenzoyl ist ein farbloses, klares, figes Oel, riecht stark, augenehm und so ch dem Bittermandelöl, dass man es schwierig 🛏 den Geruch davon unterscheiden kann. 🏻 Der hmack ist brennepd, das specif. Gewicht bei =1,0073. Durch Wärme dehnt es sich in

⁷ Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 91.

sehr schöne Untersuchung über die Verbindus ausgeführt, welche von Brom und spiryligend erhalten werden. Diese Verbindungsart ein sueret von Löwig (Jahresb. 1842, S. 343) die stellt, aber in einem Verhältnisse zwischen und spiryliger Sänre, was ihn später eine menge von beiden vermuthen liese, wie est nun auch durch sie von Heertein ausgefählt Versuche lierausgestellt hat.

Das Resultat davon ist, dass wenn man Lösung von spiryliger Saure in Wasser mit wasser vermischt, zuerst eine Verhindunk weniger Brom niederfällt, die darauf, we Brom im geringen Ueberschuss binzukommi cine böhere Verbindung übergeht, wobei et der Grösse dieses Ueberschusses abhängt, ol ganz oder nur zum Theil in diese übergelet. Y nun der Niederschlag in Alkohol aufgelöst: daratis kvystaltieiren gelassen, und untersucht: besonders, was zueret und was zuletzt anschi indem man den mittleren Anschuse unberück tigt lässt, so entbält der erste Anschuss de so viel Brom als der letzte, so dans, wenn eine Lösung von spiryliger Saure in Wasse Bromwasser setnt, ohne den ganzen Brome auszufällen, man nur die Verbindung bela weiche am meisten Brom enthält, nud dass. man umgekehrt Bromwasser zu der Lösung spiryligen Saure setzt, ohne diese ganz at fällen, man nur die bekommt, welche am nigsten Brom enthält.

Heerlein gibt folgende Bereitungsmeth für die weniger Brom-haltige Verbindung i Man löst spirylige Säure in Alkohol und setzte

gene Quantität Brom hinzu, als sich mit der t aalgelösten Quaatität von Säure vereinihmn. Dean wird sogleich viel Wasser hintiteht, wodnroh sich die Verbindung weich mezähnlich abscheidet, die aber gleich darmtarrt. Die saure Flüssigheit, welche jetst Browwsserstoffsäure outhält, wird abultrirt, Abgeschiedene in Alkohol aufgelöst und die ng der freiwilligen Verdanstung überlassen, idie neue Verhindung in kleinen, seinen, gen Krystalien ansobiesst, die sich unter ei- ' Mikroscopa als quadratische Prismen ausps. Sie besteht empirisch aus 14C + 10H Be + 40. Die rationelle Zusammensetzung Heerloin ganz einfach auf. H+C14H10O3 durch Brom so zersetzt, dass sich, der Was-I in dem Wasser mit 1 Aequivalent Brom comwasserstoffsäure vereinigt, welche in der bleibt, während der Sauerstoff mit einem m Aequivalent Brom zusammentritt zu unmiger Säure, welche sich an der Stelle des en mit der spiryligen Säure vereinigt und teine Säure bildet, die sich mit Basen verund deren Salze, durch Reduction der promigen, Säure beim Erhitzen mit einem Phänomen zerstört werden. Wenn Sp HIO ist, so wird die Formel = Sp + Br. diese Ansicht richtig, so würden die Salze h bromhaltigen Säure - RBr + 3p sein. bleibt noch su untersuchen ührig. Aber shat Veranlassang zu vermuthen, dans sich raicht ao verhält. Andere Umstände, verann zu der Ausicht, dass die spirylige Säure eine

gepaarte Säure sei, worin der Paurling singlenwasserstoff ist, entweder = 2 Atomen Chivielleicht 2 Atomen CH; im ersteren Fallet die Säure darin = C12H6O5 und in dem loui = C10H6O5, beide für sich noch unbekannt dieser Verbindung wäre, mit der Annahme letzteren als wahrscheinlicheren Formel dass Atom von dem Paurling in OBr (Oxalhat verwandelt, und die Zusammensetzung der wäre dann = HC10H6O5 + CH + OBr, word der Sättigung mit Basen das Wasseratom at Atom Basis ausgewechselt würde. Die hi Bromverbindung wäre dann = HC10H6O5 + 1

Die höhere Bromverbindung wird erhausen man die vorhergehende in Alkohol aund die Lösung mit mehr Brom behandelt, sich Wärme entwickelt; wenn die Lösung hichend concentrirt worden war, so schoss die Verbindung beim Erkalten in hellgelbit langen, quadratischen Prismen an. Diese leinen eigenthümlichen benzoëartigen Geruck, unlöslich in Wasser, aber löslich in Alkohol in Aether, wiewohl weniger leicht löslich, avorhergehende Verbindung. Die Lösung is kohol bleicht Lackmuspapier und zerstört die Farbe der Indigschweselsäure. Das Papier, auf man sie trocknet, wird spröde.

Diese Verbindung besteht empirisch auf 8H + 4Br + 4O. Heerlein glaubt, dan von Br + C14 Hs + 3O ausgemacht werde dass also darin 1 Acquivalent von dem Wastoff der Säure gegen 1 Acquivalent Brom at wechselt sein würde. Das Feuer-Phänomen

Lentörung der Salze ist kein Beweis von Gegenwart einer Säure von Brom, weil wenn Arom mit dem Radical der Base zu Bromür unden wäre, von diesem stets Souerstoff freisicht werden müsste.

Er hat fermer gefunden, dass wenn man diese bindungen in Alkohol auflöst, alsdann am bemit Ammoniak sättigt, und hierauf Schwefelterstoffgas hineinleitet, dieses Gas absorbirt , ohne dass sich Schwefel niederschlägt; und Wasser, wenn die Zersetzung dadurch vollenist, einen braunen harzähnlichen Körper darabscheidet, der durch wiederholte Auflösunin Alkohol und Wiederabscheidungen durch ver für die Analyse gereinigt wurde. Der von weniger bromhaltigen Verbindung gebildete per wurde aus 14C + 10H + 2S+2O + 2Br, der von der bromhaltigeren gehildete aus B+42H + 4S + 4Br + 20 zusammengesetzt Heerlein gibt dafür metaleptische hdu, für den ersten = C1+H10 S + Br2S für den letzteren = $C^{1+}H^{10}$ $\frac{S^5}{Br^2}$ + Br^2O^2 + Nach der oben angeführten Beirachtungse ware der erstere, wenn man die Atomanzahl decident, = $(H + C^{14}H^8Br^2O^5) + 2(H^2)$ G14H8Br2S5), und der letztere = (H+C14H8Br4 十 2(由 十 C14H8Br4S5 + H), was sich mit equivalent Wasserstoff von Heerlein's Reunterscheidet. Dies hat keinen anderen wh als eine reine Vermuthung. Aber wo man at Sicheres weiss, muss man so viele wahrtheinliche Vermuthungen neben einander stellen,

als ausgedacht werden können, nur muss man keiner Vertrauen schenken.

Diese Verbindungen werden von kaustischen Alkalien aufgelöst, und Säuren scheiden ans der Lösung, unter Entwickelung von ein wenig Schwefelwasserstoff, einen Körper ab, der ein unverändertes Aussehen, aber natürlicherweise keine unveränderte Zusammensetzung hat, in so fern nicht bei der Bildung der Schwefelbase ein Theil von der ganzen Verbindung in ein Gemenge von Schwefelalkali, Bromür und spiryligsaurem Salz übergegangen ist, was alles wohl eine genauere Untersuchung verdiente. Sie werden bei der trocknen Destillation zersetzt.

Amid der Spirylsäure.

Cahours") hat gezeigt, dass sich spirylsaures Aethyloxyd oder spirylsaures Methyloxyd, wenn man sie mit ihrer 5 bis Gachen Volummenge kaustischen Ammoniaks übergiesst, allmälig darin auflösen, und dass wenn man die Lösung bis zur Hälfte verdunstet und dann erkalten lässt, daraus lange gelbe Nadeln austhicssen, wovon durch weitere Verdunstang der Mutterlauge bis zur Trockne noch mehr, aber brann gefärbt erhalten wird. Bei der trocknen Destillation gibt dieser Körper zuerst ein wenig Ammoniak und darauf ein ölähnliches Liquidum, welches in der Vorlage zu schwefelgelben Rrystullen erstarrt, welche das Amid der Spirylsäure sind.

Es wird gereinigt durch Auflösen in Acther und dessen freiwillige Verdunstung, webei es daraus in blassgelben, glänzenden Blättera anschiesst, die einen eigenthümlichen auisartigen

^{*)} Ann. de Ch. 'et de Phys. X, 349.

eth besitzen: Ko sehmilzt leicht und ersterrt Brielten krystallinisch, kann unverändert ikstillirt werden, ist wenig löslich in kaltem er, löst sich aber viel mehr in: siedendem, thicest darans beim Erkalten in langen Nawieder an. Es ist leicht söslich in Alkahol Aether. Röthet Lackmuspapier. Mit Chler mit Brom gibt es Wasserstoff-Auswechselunaber die dudurch entstehenden Verhindungen wech nickt untersweht worden. Durch raue Salpetersäurd wird es in einem krystollisis n, aber ebenfalls nicht untersuchsen Körper Beim Hochen mit kaustischem Atlati es Ammoniak, während sich das Alkali mit mbergestellter Spirylsäure vereinigt. Es wurde mengesetzt gefunden aus: 🗥

Gefunden Aiome Berechnet

 Kohlenstoff
 61,25
 14
 61,31

 Wasserstoff
 5,30
 14
 5,11

 Stickstoff
 10,09
 2
 10,22

 Sauerstoff
 23,36
 4
 23,36...

P+C14H10O4. In Betreff der procentischen imensetzung ist es gleich mit der wasserhal-Anilindensäure (oder mit Fritzsche's Anilistere).

ti einer Analyse, welche ich 1809 gleichzei- Chinasaure. it dem Splint von Pinus silvestris und mit hinarinde anstellte"), fand ich in beiden ein kiz von einer Pflanzensäure, welches sich in it, aber nicht in Alkohol löste, und welches widen Stoffen so ähnlich war, dass ich verte, dass darin einerlei Säure enthalten sei,

Afhandl. i Fysik, Kemi och Mineral. III, 847.

was jedoch wegen der geringen Quantitäten, die ich erhalten hatte, nicht factisch bewiesen werden konnte. Bei den Versuchen, welche Wühler über die Verwandlungen der Chinasture anstellte (Jahresb. 1844, S. 348), schlag ich ihm vor, in dem Laboratorium zu Göttingen untersuchen zu lassen, ob die Säure in dem Kalksalne des Fichtensplints Chinasäure wäre, in welchem Falle das Material für seine Untersuchungen leichter anzusebaffen sein würde. Diese Untersuchung ist nun ausgeführt worden '), und es hat eich gezeigt, dass sie nicht Chinasäure ist, und dass nicht die geringste Spur von Chinon daraus enhalten werden kann.

In Betreff der Zersetzung der Chinasaure durch trockne Destillation verweise ich auf den Artikel: trockne Destillation.

Mekonsäure und Komensäure.

Stenhouse") hat die Mekonsäure analysirt und dadurch vollkommen die Analyse bestätigt, welche Liebig schon früher davon gemacht hat (Jabresb. 1840, S. 377). Die danach berechnete Formel gab C? H+O?. Stenhouse suchte das Atomgewicht dieser Säure zu bestimmen und fällte zu diesem Zwecke eine Lösung von essigsaurem Bleioxyd mit Mekonsäure, wodurch ein in kaltem und siedendem Wasser gleich unlöslicher, weisser Niederschlag entstand, der einen schwachen Stich ins Gelbe hatte, und welcher zusammengesetzt gefunden wurde aus (C = 76,438):

^{&#}x27;) Ann. d. Chem. u. Pharm. LII, 144.

[&]quot;) Das. Ll, 281.

Gefunden		Atome	Berechnet
-Kohimetoff 46,19	16,52	14	16,23
Wastrotof -0,63	0,69	6	0,57
Siemerstell . 19,78	19,39	13	19,72
r Bleibzyd 68,40	63,40	3	63,48,
9₽₽ \$= C+ H(Or,	wonach	Sten	house die
Patlinisch e bei +	1000 oel	rocknet	e Säure -
C1+H6O15 betrachtet. 'Er gibt an, aber ohne			
Biaweisen wie er es gefunden hat, dass das			
L'9: Asoma Wister	es geruu	uen nac	, uass uas
3 Atome Wasser enthalte. Inzwischen zei- Liebig's ältere Versuche, dass die Mekon-			
$= C^7 H^2 O^6 + \dot{H}$ ist, und dann ist dieses			
$\mathbf{z} = 2 \dot{\mathbf{P}} \mathbf{b} \mathbf{C}^7 \mathbf{H}^2 \mathbf{O}^6 + \dot{\mathbf{P}} \mathbf{b} \dot{\mathbf{H}}.$			
Es glückte nicht, ein Bleisalz mit einem ge-			
gren Gebalt an Bleioxyd hervorzubringen; aber			
cibt nicht an, welche Versuche er zu diesem			
ecke apgestellt hat.			

ar Bleioxyd, aber in Verhältnissen, welche zwim 68,38 und 74,76 Procent Oxyd variirten.

Empferoxyd gibt mit der Mekonsäure zwei Salze. mentrales Salz, welches sich mit smaragdgrü-Farbe niederschlägt, wenn man mekonsaures kmit einem löslichen Kupferoxydsalze vermischt, icin saures Salz, welches mit gelbgrüner Farbe derfällt, wenn man eine Lösung von essigsau-Mupferexyd mit Mekonsäure vermischt.

Die Mekonsäure fällt nicht schweselsaures Eitxyd, weder in Alkohol noch in Wasser. Wird neutrales schweselsaures Eisenoxyd mit meneuven Ammonikk vermischt, so schlägt sich th einer Weile ein: zinnoberrothes, nicht kry-Minisches Pulver nieder, welches mit kaltem Wasser aubgewaschen werden kann. In heinzem Wasser ist es dagegen auflöelich, so wie auch in verdünnten Säuren, aber nieht seles-löstlich in Alkohol. Vermischt man die Lösung im Wasser mit Kali, so schlägt sich Eisensxytt nieder wichtend Ammonisk entwickelt wird und die retliet Farbe verschwindet. Setzt man dann Salzsäure hinzu bis zur Sättigung des Atkali's, so kommt die retthe Farbe wieder hervor, aber durch einem Ueberschuss an Säure verschwindet sie von Neuem. Erhält man die Lösung in Wasser bei 4 500, so verändert sich das Salz darin, indem des Eisenoxyd zu Oxydul reducirt wird. Wird, aber a Salz erst in der Luft getrocknet und dann bis zu 4 1000 erhitzt, so erhält es sich.

Es wurden sehr viele Analysen von diesem Salze angestellt, welche unter sich ziemlich gut übereinstimmen, die aber dennoch keine eigentliche Formel einsehen lassen, wiewohl es dentlich ist, dass es ein Doppelsalz von mekonsaurem Eisenoxyd und mekonsaurem Ammoniumoxyd sein muss. Es gab 4,22 Procent Ammoniak und 23,05 Procent Eisenoxyd, der Rest war Säure und Wasser. Der Koltlenstoffgebalt in der Säure war 31,33 Procent.

Eine Lüsung von Eisenchlorid in wasserfreiem Aether, mit einer Lösung von Eisenehlorid in wasserfreiem Aether vermischt, gab einen rothbraunen Niederschleg, der so löslich in Wasser war, dass er sich, wenn der Aether wasserhaltig war, in Gestalt eines rothen Oels abschied. Dieses Salz enthielt 25,7 Proc: Kohlensteff und 30,89 Procent Eisenoxyd; aber daraus könnte heine Formel gebildet werden, ungeachtet die Zusanmensetzung sich bei 3 Bereitungen gleich blieb. Och

s,mengelt, es en Atwas im der Kenntniss der m-Coostilution der Säure, so wiersig von guas, and dam Bleiselze hergeleitet wer-

hig's Versuche batten dargelegt, dass die Komensaure rimie Komensäure = C6 H2 O4 ist. Stenhat einige Salze von dieser Säure analysirt. sahouse bereitet die Komensäure aus meger Kalkerde, indem er sie mit Salzsäure worant sich beim Erkalten harte, rothge-Rrystalle von dieser Säure in unreinem Zuabsetzen. Sie wird in einem geringen Uewese von siedender concentrirter Kalilauge Best, worauf das Kalisalz beim Erkalten frei Kalkerde in warzenförmigen Massen daraus 1841, die man mit Wasser abwäscht, um die de Mutterlange davon zu entfernen. Dieses h wird nun mit siedender Salzsäure zerdie Lösung mit Thierkohle vermischt und ijedend filtrirt, worauf die Säure daraus beim en anachieset, welche man durch einige Umlisirungen mit siedendem Wasser reinigt. Ammoniumoxydsalz gab nach dem Trockin inflecten Raume und hierauf bei + 1000:

Gefunden Atome Berechnet Kohlenstoff 41,96 42,04 Wasserstoff 4,01 4.03 Stickstoff 8.04 8,12 Saucratoff 45,97 10 45,83 **'C6H2O+ + HC6H2O+.**

Bleisalz wurde aus essigsaurem Bleioxyd Imensäure niedergeschlagen. Dasselbe Salz k auch durch komensaures Alkali daraus ge-Es wag = .Pb C6 H2 Q4 + Hai

· Das Kupferoxydials sehligt sieh aus wurm vermischten Lösungen von Komensäure und fon schwefelsaurem Kupferoxyd in grünen Krystallhörnern Die Analyse des Salzes gab : CuC⁵H²O+ nieder. + H. Durch komensaures Alkali schlägt sich dasselbe Salz, aber amorph nieder.

Das Eisenoxydsalz") wird erhalten, wenn man eine Lösung von schwefelsaurem Eisenoxyd in eine in der Kälte gesättigte Lösung von Komensäure in Wasser tropft. Die Flüssigkeit färbt sich blutroth, welche Farbe nach einigen Stunden blasser wird, während sich eine Menge von kleinen, kohlschwarzen Krystallen daraus abscheidet. Diese Krystalle sehen wie grobes Kohlenpulver aus, aber sie haben mehr Glanz. Sie sind sehr hart, knirschen zwischen den Zähnen, und sind fast geschmacklos. Das Pulver davon ist rothbraun. Sie lassen sich mit kaltem Wasser waschen; lässt man sie aber in Wasser liegen, so lösen sie sich etwas darin auf, indem die Flüssigkeit roth wird. Die Lösung in siedendem Wasser ist blassroth. Sie wurden genau analysirt, auch durch Verbrennung. und gaben:

	Gefunden		Atome	Berechnet	
Kohlenstoff	35,20	34,97	. 24	34,94	
Wasserstoff	2,99	2,84	22	34,94 2,61	
Saucratoff	43,28	43,50	23	43,80	
Eisenoxyd	•	-	1	18,63,	

 $=\ddot{F}e + 3C^6H^2O^4 + \dot{H}C^6H^2O^4 + 6\dot{H}.$ also ein saures Salz. Wird aber das schweselsaure Eisenoxyd zu einer in der Wärme gesättig-

^{*)} Ann. der Chem. und Pharm. XLIX., 26:44

deung von der Komenskure gesetzt, und das seb sinige Stunden long bei +660 erhalten, staich nicht dieses saure Oxydsalz ab, sondie Farbe verschwindet allmälig; die Lösung gelb und enthält dann ein Oxydulsals: thwefelsaure Eisenoxyd im Ueberschuss hinsist, and Jene Temperatur 12 Stunden lang asken worden, so batten sich kleine, glüsgelba Krystelle abgesetzt, welche ein Eidalsals tvares, aber eine audore Säure als minte enthicken. Kaustigehes Kali schied Bisenanydol ah, und svurde die davon ab-Derhindung der Säure mit dem Kali mit iere neutralisist, so färbte sie sich nicht mehr wenn ach wefeltaures Eisenoxyd binzugemischt Was dieses für eine Säute wat, warde Intersucht.

ienhouse"); hat auch die Pyromekonsäute Pyromekonmeht....Zu ihrer Bereitung schreibt er, vor. man die Mekonsäure oder Komensäure bei Temperatur zwischen + 266° bis + 280° irea soll, wohei Pyromekonsäure, Essigsäure in wenig flüchtigen Ool übergehen. Die erwstarrt dann krystallinisch, worauf mau das nd die Essigsänze daraus zwischen Löschgut auspresst, die ausgepresste Säure umurt and dann in sehr wenig siedendem Alandöst, aus dem sie beim Erkalten anschiesst, firblose Prismen bildend, die man sogleich en lässt und im luftleeren Raume trocknet, g aich leicht braup färben, wenn man sie Zeit in seuchter Lust liegen lässt.

Ann. d. Chem. and Pharm. XLIX, #8.

romekonssure wird in grosser Mange durch trochne Destillation des sauren mekonsauren Kupferanyds erhalten. Das neutrale Salz gibt, dagegen sehr wenig davon.

... Stenhouse hat diese. Säure analysist und dadurch vollkommen die von Robisuet dafür gegebene Formel = H + C10 H6 O5 heatstigt, welche auch die Zusammensetzung der Breszechleimsuare ausdrückt. Diese Saure ist so wenig elektronegativ, dass sie, wenn sie richtig rein ist, nicht Lackmuspapier röthet, seibst nicht Kobiensüure oder Wasser aus den Verbindungen dieser mit Alkalien austreibt. Ammoniak dunstet vollkommen davon ab. Wird aber Kalbbydrat in einer Lösung von der Säure erbitzt, so setzen sich nachher beim Erkalten kleine harte Krystalle von dem Kalksalze derselben daraus ab. Kocht man eine Lösung von der Säure einige Augenblicke mit einem Ueberschuss an Kupferoxydhydrat, se setzt sich ihr Kupferoxydsalz in langen, dünnen, spröden, smaragdgrünen Nadeln daraus ab, welche kein Wasser enthalten, und welche unföslich in kaltem und schwer löslich in siedendem Wasser sind. In Alkohol, selbst siedendem, sind sie ebenfalls wenig löstich. Durch die Verbrehaungs-Analyse wurden sie aus Cu + C10 H6 O5 oder als das neutrale Salz zusammengesetzt gefunden. Das Eisenoxydsalz wird basisch erhalten, wenn man Eisenoxydhyfirat mit der Auflösung der Säure kocht. Es bildet Gin rothbraunes Pulver, welches in baitem und in siedendem Wasser unanflöslich ist, welches sich aber, wenn man et mit Wasser kocht, indem man einige Tropfen von einer stärkeren Säure binzusetzt, mit schöner rother Farbe auflöst

und sich dann beim Erkalten in kleinen zinnoberrothen Krystallen wieder absetzt. Am besten wird es krystallibirt erhalten, wenn man eine etwas verdünnte und siedende Lösung der Pyromekonsure mit schwefelsaurem Eisenoxyd vermischt, und das Gemisch so langsam wie möglich erkalten lässt, wobei das Salz in sehr kleinen Rhomboëdern von blutrother Farbe und Granatglanz auschiesst. Sie sind hart und spröde und geben ein zinnoberrothes Pulver. Sie lösen sich sowohl in kaltem als auch in warmem Wasser wenig und mit gelber Farbe auf, und sie besteben nach der damit angestellten Verbrennungs-Analyse, zu welcher es bei + 100° vorher getrocknet worden war, aus Fe + 3C¹0 H6O⁵.

Das Silberoxydsalz wird gebildet, wenn man die Lösung der Saure mit Silberoxyd vermischt. Es ist hellgrau und hat wenig Bestand, indem es sich bald nachher schwärzt, selbst ohne Erwärmung. In der Wärme wird daraus ohne Gasentwickelang Silber reducirt. Es schlägt sich nicht nieder, wenn man salpetersaures Silberoxyd in die Lösung der Säure tropft, wenn nicht vorher ein wenig Ammoniak hinzugesetzt worden ist, wodarch es dann einen bellgelben, gelstinösen Nicderschlag bildet, welcher ziemlich leicht auflöslich ist, sowohl in kaltem Wasser als auch in Alkobel; aber er verändert sich bald und wird braun. Beim starken Erhitzen brennt er mit schwacher Détonation ab. So weit es mit einem so veranderlichen Salze zu erforschen möglich war, besteht es sas Åg + C10H6O5. Wird die Flüseigheit erwärmt, ohne dass man Ammoniak hinzugefügt hat, so schlägt sich metallisches Silber nieder. Diese

Reduction des Silbersalzes, zusammengelegt mit der Eigenschaft der Pyromekonsäure, Eisenoxydsalze roth zu fürben, betrachtet Stenhouse als ein leichtes Erkennungs-Merkmal dieser Säure.

In Bezug auf die Isomerie mit der Brenzschleimsäure gibt Stenbouse folgende Vergleichung der Verhältnisse von beiden Säuren: die Pyromekonsäure färbt die Auflösung der Eisenoxydsalze schön roth, die Brenzschleimsäure dagegen schmutzig grün. Die erstere fällt nicht Bleiessig, die letztere bildet darin einen weissen Die erstere reducirt Silber ohne Niederschlag. Gasentwickelung, aber mit Absetzung eines Metallspiegels, die letztere schlägt das Silber mit Gasentwickelung und als ein schwarzes Pulver nieder. Pyromekonsäure, Mekonsäure und Komensäure bilden mit Alkohol und Schweselsäure keine Aethyloxyd-Verbindung, was aber mit der Brenzschleimsäure sehr leicht stattfindet.

Zieht man diese Umstände in Ueberlegung, so will es scheinen, als sei die innere Construction dieser Säuren wesentlich verschieden. Wir wissen nämlich, dass die Brenzschleimsäure aller Wahrscheinlichkeit nach eine gepaarte stärkere Säure ist (vergl. Lehrb. der Chemie, 4. Aufl. VIII, 264).

Parakomensäure. Bei der Destillation der Mekonsäure theilt sich bekanntlich die Operation in zwei Abtheilungen, indem in der letzten eine andere krystallisirte Säure erhalten wird, welche ich in meinem Lehrbuche vorläufig Pyromekonsäure genannt habe. Stenhouse verwirft diesen Namen aus dem Grunde, weil sie die Zusammensetzung der Komensäure hat, und er nennt sie daher Parakomensäure,

tich dann beim Erkalten in kleinen zinnoberRegstallen wieder absetzt. Am besten wird
Tystallen wieder absetzt. Am besten wird
Tystalleist erhalten, wenn man eine etwas
Imte und siedende Lösung der PyromekonK mit schwefelsaurem Eisenoxyd vermischt,
List Gemisch so langsam wie möglich erkalInt, wobei das Salz in sehr kleinen RhomIn von blutrother Farbe und Granatglanz
List. Sie sind hart und spröde und geben
Intoberrothes Pulver. Sie lösen sich sowohl
Item als auch in warmem Wasser wenig und
Item als auch in warmen warmen

Silberoxydsalz wird gebildet, wenn man dorng der Säure mit Silberoxyd vermischt. heligram und hat wenig Bestand, indem es ald nachher schwärzt, selbst ohne Erwärla der Wärme wird daraus ohne Gasentlang Silber reducirt. Es schlägt sich nicht wenn man salpetersaures Silberoxyd in ung der Säure tropft, wenn nicht vorher nig Ammoniak binzugesetzt worden ist, woadam einen hellgelben, gelatinösen Niclig bildet, welcher ziemlich leicht auflöslich bwobl in kaltem Wasser als auch in Alkoder er verändert sich bald und wird braun, Herken Erhitzen brennt er mit schwacher Men ab. So welt es mit einem so veränlen Salze zu erforsehen möglich war, besteht Åg + C10H6O5. Wird die Flüssigkeit erhohne dass man Ammoniak hinzugefügt hat, ligt sich metallisches Silber nieder. Diese

wird. Gegen salpetersaures Silberoxyd und schwefelsaures Eisenoxyd verbalten sie sich so absolut gleich, dass man sollte vermuthen können, dass die Parakomensäure dabei in Komensäure umgesetzt werde.

Galläpfelsäure.

Kent') hat folgende Bereitungsmethode der Galläpfelsäure angegeben, wenn man eie eilig nöthig hat. Man vermischt z. B. eine Manss-Bouteille voll Schreibtinte, die wenigstens 3 Monate alt sein muss, mit ihrem gleichen Volum Aether und schüttelt wohl um. Nachdem sie sich wieder getrennt haben, wird der Aether abgegossen und im Wasserbade bis zur Trockne abdestillirt, was noch ein Mal wiederholt wird. Bei der letzten Destitlation bleibt eine Flüssigkeit zurück, aus welcher reine Galläpfelsäure ansebiesst.

Die Tinte wird dann durch Verdunsten von dem darin zurückgebliebenen Aether befreit, worauf sie wieder eben so gat wie vorher ist.

Pyrogaliussäure. Anwendung derselben.

Wimmer ") empfiehlt als beste Methode, um grau gewordene Haare zu schwärzen, dass man Pyrogallussäure in tvenig Wasser auflöst, das ihr vielleicht anhängende brenzliche Oel davon abfiltrirt, und Alkohol mit irgend etwas Wohlriechenden hinzufügt, mm den brenzlichen Gerneh zu versteeken. Das Haar wird mit dieser Lösung befeuchtet mit der Vorsieht, dass man nichts an die Hände bekommt, welche oft sekwarz werden, und diese Schwärze sitzt sieher fest.

Behanntlich kaun diese Snure in Mohr's Ap-

^{&#}x27;) Sillimann's Americ. Journ. XLVII, 18. Daraus in: Chemic. Gaz. Nr. 34, p. 150.

[&]quot;) Buchn. Repert. z. R. XXXIII, 88.

parate für die Benzoesaure aus Gallapfeln oder noch besser aus trocknem Galläpfel-Extract sublimirt werden.

Galläpfeln.

Dominé") hat Guibourt's, im vorigen Jah- Gerbsäure aus resberichte, S. 364, mitgetheilte Bereitungsmethode der Gerbsäure aus Galläpfeln genauer geprüst. Guibourt hielt nämlich einen Gehalt an Spiritus in dem Aether, ausser Wasser, für nothwendig, um vortheilhaft die Gerbeäure auszuziehen, und Dominé hat nun gesunden, dass die Gegenwart von Alkohol dabei ohne Einwirkung ist, und dass es nur eines grösseren Zusatzes von Wasser bedarf, als wasserhaltiger Aether enthält. Seine Vorschrift besteht darin, dass man 500 Grammen pulverisirter Galläpsel 4 Tage lang in einen Keller stellt, und sie dann in einem Gefässe, welches verschlossen werden kann, mit so vielem gewöhnlichen Aether von 560 anrührt, als zur Bildung eines weichen Teigs erforderlich ist. Gefäss wird dann verschlossen und 24 Stunden stehen gelassen, worauf man die Masse anspresst und den ausgedrückten Syrup in gelinder Wärme auf einem flachen Gefässe austrocknet.

Der ausgepresste Rückstand wird auf dieselbe Weise mit einer neuen Portion Aether behandelt, den man kurz vorher mit 6 Procent Waster geschüttelt hat, und den man dazwischen rührt, che sie sich wieder trennen konnten. Nach 12 Standen wird wieder ausgepresst. Eine dritte Behandlang gibt fast nichts mehr. Während des Trocknens bläht sich der Syrup auf, und die Säure bleibt zuletzt in weissen Blättern zurück, welche

^{&#}x27;) Journ. de Pharm. et de Ch. V, 231. Berselius Jabres-Bericht XXV.

für die pharmaceutische Anwendung rein gen sind, welche aber nach der von Guibourt v geschriebenen Methode gereinigt werden müss wenn man sie chemisch rein haben will. I Operation gibt 66 Procent Gerbsäure vom Gewi der Galläpfel.

Müller') hat eine Arbeit über die Aughung der Gerbsäure aus gerbsäurehaltigen Placen mitgetheilt, um sie quantitativ darin zustimmen.

In der Eichenrinde von 2- bis 3jährigen St men wurden 10½ Proc. Gerbsäure gefunden. Rinde von Zweigen gab 5¾ Proc. Die Rinde Salix fragilis gab 3 Proc. und die von ihren Ze gen 3½ Proc. Die Rinde von Fichten 5 und von Tannen 4 Proc.

Valeriansäure.

Rabourdin ") hat angegeben, dass warman bei der Destillation der Valerianawurzel. Wasser, um das Öel abzuscheiden, das Wain der Destillirblase mit Schwefelsäure vermin man 4 Mat so viel Oel und Valeriansäure est als ohne den Zusatz von Schwefelsäure, we die Ursache darin besteht, dass die Wurzelgrössten Theil der Säure in Gestalt eines Seenthült, welches die Schwefelsäure zersetzt.

Rabourdin wendet auf 5 Kilogrammen Wezel 100 Grammen Schwefelsäure au, und de lirt mit der nöthigen Quantität Wasser 15: davon ab. Das Destillat wird mit hobienset Natron gesättigt, das oben auf schwimmendet wenn es seine Säure verloren hat, abgeschie

^{&#}x27;) Archiv d. Pharm. XXXVIII, 121 und 266.

^{**)} Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 310.

h Flässigkeit verdunstet bis auf 4 Liter, und per Rückstand aus einer Retorte mit Schwefelme destillirt, wodurch man als Destillat die ölliebe Säure und eine Lösung von der Säure dem überdestillisten Wasser erhält. Auf diese iie wurden 45 bis 50 Grammen Valeriansäure den, was nugefähr 4 Procent vom Gewicht Worzel entspricht.

Zinkoxyd.

Devay ') beroilet valeriangaures Zinkoxyd auf Valeriansaures Weise, dass er die in Wasser bis zur Sättisulgelöste Säure in der Wärme mit kohlenu Zinkoxyd sättigt, welches zugesetzt wird, 🗠 sich nicht mehr darin auflöst. Die siedend iste Flüssigkeit setzt dann das Sala in reich-🛮 Menge als weisse, silberglänzende Schupab. Durch weitere Verdunstung der davon bebiedenen Flüssigkeit erhält man noch mehr . Dieses Salz ist neutral, unveränderlich kr Luft, viel löslicher in warmem als in kal-Es ist auch in Aether and in Oe-Möslich. Es wurde von dem Prinzen Louis ian Bonaparte aus theoretischen Gründen kilmittel vorgeschlagen, und es bat wegen Ednelligkeit und Sicherheit, womit es auf Phische Zufälle wohlthuend einwirkt, grosse mtheit erlangt. :

l führte im Jahresberichte 1843, S. 401, Valeriansäure eardt's Angabe am, mach welcher eich Var indigo durch miure aus Indigo durch Schmelzen mit Kali-Kalibydrat gent bilden sollte, und im Jahresherichte 1844, 4, Winckler's Wiederholung der Versuche

Gerbardt, wodurch sie sich als ungegründet

^{&#}x27;) Buchn. Repert. s. R. XXXVI, 107.

ausgewiesen hatten, indem sowohl aus Indige auch aus Lycopodium eine andere Säure erheit wurde, aber ohne dass er die Beschaffenheit die Säure bestimmte. Dies ist nun mit sehr umst lichen und genauen Versuchen von Musprain Liebig's Laboratorium geschehen. Sie Essigsäure, meistens maskirt durch einem et thümlichen brenzlichen Gerueh.

Rutinsäure.

Bornträger") hat unter Wöhler's Leit den eigenthümlichen, mit dem Namen Rutin legten Körper untersucht, welchen Weisst den Blättern von Ruta graveolens ausgezogen (Jahresb. 1844, S. 513). Bornträger hat geden, dass dieser Körper eine eigenthümliche so che Säure ist, und er nennt ihn daber Rutinsi Ob diese dieselbe Säure ist, welche Küm (Jahresb. 1844, S. 345) in dieser Pflanze geden hat, ist schwierig zu entscheiden, indem selbe von dieser keine genauere Beschreibung getheilt hat und auch nicht bemerkt, ob i Säure farblos ist.

Die trocknen Blätter wurden zerschnitten mit Essig ½ Stunde lang gehoeht, die Abbed abfiltrirt, der Rückstand ausgepresst, und die sigkeit einige Wochen lang bei Seite gestellig bei die Rutinsäure daraus niederfiel und sielletzt in mikroscopischen Krystallen absetzte. der verdunsteten Abkochung wurde noch eit nig mehr erhalten. Die Rutinsäure wurde kaltem Wasser abgewaschen und dann durch den in einem Gemenge von 4 Theil Essign

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 271.

^{**)} Privatim mitgetheilt.

Th. Wasser aufgelöst und die Lösung sic-Altrirt, wo sie sich dann nach einigen Tagen wieder krystallinisch absetzte. Die saure Igheit wurde abgegossen, ein grosser Theil abdestillirt, und aus dem Rückstande schoss einigen Tagen noch mehr davon an. Die etzte Sänre wurde mit kaltem Wasser geen, in ibrer Glachen Gewichtsmenge siedenbobels aufgelöst, die Lösung mit Thierkoble lek, Ekrirt und nach Vermischung mit 4 e durch Destillation vom Alkohol befreit. die Saure ans dem Rückstande nach einibgen an einem kalten Orte auskrystallisirte. weitere Concentration der abfiltrirten Mutte wurde noch mehr davon erhalten. ystellisirang bedarf immer einer längeren and sie geschieht um so besser, je kälter bissigkeit erhalten wird. Man erhält nietiel davon, wiewohl sie viel aussieht, indem matelifitter leight und voluminös sind.

k so gereinigte Säure ist ein blasses, grüukrystallinisches Pulver, welches sich unter
sehr vergrössernden Mikroscope als aus 4h, lengungespitzten Prismen bestehend zeigt.
Iche kann nicht davon abgeschieden werden;
liche noch bei der durch Säuren von Basen
lichen nich bei der durch Säuren von Basen
liche hoch bei der durch Säuren von Basen
liche hie hei H80° zu einem gelben, zähen Liliche, webei sie kein Wasser abgibt, und beim
liche wieder krystallinisch erstarrt. Bei + 220°
leie an gelbe Tropfen zu sublimiren und bei
lich wird sie verkohlt. In offener Lust ge-

schmolzen riecht sie nach Caramel, entzündet sich und verbrennt mit Flamme. Sie ist wenig oder nicht löslich in kaltem Wasser, aber sie löst sich allmälig immer mehr mit gelber Farbe in siedendem und setzt sich nicht daraus beim Erkalten Selbst nachdem g von der Lösung wieder ab. abgedunatet worden sind, hat sich noch nichts daraus abgesetzt. Erst nach einer sehr weit fortgesetzten Verdunstung füngt sie nach einigen Tagen an zu krystallisiren, und es geht lauge Zeit darauf hin, che dies beendigt ist. In kaltem wasserfreien Alkohol ist sie fast nicht aufläslich. In Alkohol von 76 Procent köst sie sich im Sieden leicht auf, aber sie setzt sich nicht eher wieder daraus ab, als bis der Atkehol bis zur Syrop-Consistenz wieder abgedunstet worden ist, welcher Rückstand dann zu einem unkrystallisirten Magna erstarrt. Wird aber die Lösung in Alkohol vor der Verdunstung mit & Wasser vermischt, so kann man sie durch Concentiren zum Krystallieiren bringen. Sie ist unlöslich in Aether, selbst in siedendem.

Sie vereinigt sieh leicht mit Alkalien, selbst weum diese sehr verdünut sind, und die Lösung hat eine rothgelbe Farbe. Es gläckte nicht, krystallisirte Verbindungen bervorzubringen, auch konsten nicht einmal durch fällung mit Metallsalzen Verbindungen auf einem bestimmten Verbindungsgrade erhalten werden, ausser mit Bleioxyd. Ist ihre Verbindung mit Kali nicht völlig gesättigt, so absorbirt sie sogleich Sauerstoff aus der Luft, die Flüssigkeit nimmt eine dankle Forbe an, welche fortwährend dunkler wird und zuletzt enthält die Kaliverbindung nur einen huminarti-

Körper. Aus einer Lösung von rutinsaurem in Alkohol schlägt Kohlensäure kohlensaures in aieder, so dass die Rutinsäure allein in der lang zurückbleibt. Ihre Lösung in Ammoniak teim Verdunsten die Säure ammoniakfrei

Wird eine Lösung der Rutinsäure in Alkohol einer Lösung von essignausem Bleioxyd in whol vermischt, so schlägt sich rutinsaures innyd mieder, welches eine eben so reine orangele Farbe hat, wie chromsaures Bleioxyd. Verht man ein Silbersalz davon zu fällen, so sicht dass das Silber bald darauf anfängt sich zu zieren.

Die Zusammensetzung der Säure wurde durch hremmungs-Analysen der krystallieirten Säure ihres Bleisalzes bestimmt. Diese Analysen

Die Säure Des Bleiselz Gefunden At. Berechnet Gefunden At. Berechn. leastoff 50,27 12 50,04 12 30,37 30,34 merstoff 5,54 5,54 16 2,63 12 2,52 erstoff 44,19 44,42 19,95 20,19 lier sind also 2 Atome Wasser durch 1 Atom exyd ausgetrieben worden, woraus es sich to dass die Säure aus 2H + C12 H12 O6 be-Aus diesem Umstand vermuthet Wöhdass die Langsamkeit, mit welcher die Säure miliairt, davon abhängen könne, dass die hindung mit 2 Atomen Wasser, welche schwer ch ist, beim Auflösen in der Wärme das eine heneratom verliert und dadureh leicht löslich d, worauf sie dann dieses verlorene Wasseratom nur laugsam wieder aufnimmt und emt schiesst, nachdem dieses geschehen ist.

Lefort') hat auf die gefärbten Roach

Vegetabilische Šalzbasen. Farbenderselben.

ausmerksam gemacht, welche durch Salpeten Reactionen aufauf gewisse vegetabilische Salzbasen bervorgeh werden, nämlich auf die rothe oder violette B beim Morphin, unreinem Strychnin und Br und er hat gezeigt, dass sie noch stärker. wenn man ein wenig Schweselsäure binzu so dass selbst Narkotin durch Salpetersäure. einem Zusatz von Schwefelsäure roth wird. durch Schwefelsäure wird diese Farben-Rese auf sie auch mit anderen oxydirenden körn hervorgebracht, z. B. mit den Säuren des Cid mit Jodsäure, Chromsäure, Bleieuperoxyd, u. s

> E. Marchand") bat die rothen Substan studirt, welche von einigen Basen entstehen, w man die Lösungen ihrer schwefelsauren Salzei Bleisuperoxyd kocht, während tropfenweise dünnte Schwefelsäure hinzugefügt wird, bis Pflanzenbase zerstört worden ist, was man dt erkennt, dass eine abgenommene Probe nicht durch Ammoniak oder Kalihydrat getrübt Der Ueberschuss an Schwefelsäure wird dans kohlensaurem Bleioxyd weggenommen. man dann ein wenig Bleioxyd in der Flüssig aufgelöst, so wird dieses durch Schwefelwat stoff daraus niedergeschlagen, worauf man die sung des neu gebildeten Körpers bis zur Trock verdunstet. Diesen neuen Körperuhat er den Ne der Pflanzenbese mit der Endigung étin gegeb

^{*)} Revue scientif. et industr. XVI, 355.

[&]quot;) Journ. de Ch. med. X, 362.

linchemétin ist amorph, tief violett in Masse rothgelb im Durchschen einer dünnen Schicht. phocekt bitter, zerfliesst in der Luft, sehmilzt Erhitzon, gibt weisse Dämpfe, die night ammo**disch riecken**, sich entzünden und mit ruir:Flamme verbrennen, indem eine Koble zuleibt, welche schwierig zu Asche verbreent. et aich in Wasser mit rother Farbe, so wie in Alkehol . aber es ist unlöslich in Acther. eseleäure löst es mit rother Farbe unverännef, und Wasser schlägt es daraus nicht nicher die dedurch vendünnte Lösung ist gelb. bleicht die Lösung in Wasser sogleich. Malien wird das Cinchonétin purpurfarben, es wird, durch Berührung mit der Lust zerdie Flüssigkeit wird allmälig sohmutzig gelb, Säuren können er nicht aus der Verbindung tr herstellen.

ie Lösung in Wasser wird durch Bleiessig It und dadurch farblos. Der Niederschlag ist By aber er wird in der Luft rasch zersetzt, Imie die Verbindung mit Alkali.

minétin wird in zwel Modificationen erhalten brithtiger: Chiuin gibt zwei verschiedene brithtiger: Chiuin gibt zwei verschiedene bis zur Trockne löst sich nur ein Theil wieder auf, während ein anderer ungelöst. Den ersteren nennt er Quinétin modificine Lösung ist blutroth. Er ist amerph, wit hitter, ist löslich in Wasser, Albohol Aether. Wird seine Lösung in Wasser verdunstet, so wird er zerstört, indem ein schwarzes Pulyer niederschlögt; welches läch ist, selbst in Alkohol und Aether. Mit

Alkalien gibt sie sogleich schmutziggelbe Verbindungen, aber ohne dass er dadurch zeratört wird. Denn wenn man das Alkali darin mit einer Säure sättigt, so kommt die blaurothe Farbe wieder hervor. Er löst sich mit unveränderter Farbe in concentrirter Schwefelenure und in concentrirter Salpetersäure auf.

Den in Wasser unlöslichen Theil nemat er Quinétin. Er löst sich in Alkohol und hann daraus krystallisirt erhalten werden. Wasser fällt ihn nicht aus seiner Lösung in Alkohol. Er löst sich auch in Aether und in mit ein wenig Sehwefelsüure vermischtem Wasser. Mit Alkalien gibt er gelbe Verbindungen, aber durch Säuren kommt die rothe Farbe wieder kervor. Durch wiederholte Auflösungen in Spiritus und Verdunstungen geht er allmälig in die in Wasser löskehe Modification über, worauf er nicht mehr krystallisint.

Morphetin in braun, amorph, schwach bitter. Be föst sich in Wasser mit gelbrother Farbe, ist wenig löslich in concentrirtem Alkebel, der devon nur einen Stich ins Gelbe annimmt. Die Lösung in Wasser röthet Leckmus, fällt aber nicht den Bleiessig. Sie wird dunkler gelb durch Alkalien und blasser gelb durch Säuren. Das Morphetiu wird wenig von concentrirter Schwefelsäure, aber leicht und mit gelber Farbe von Salpetersäure aufgelöst.

Wird das Morphétin auhaltend mit Bleisuperoxyd behandelt, so geht es in einen gelben, zerfliesslichen, sauren Körper über.

Narkotein ist braun, amorph, äusserst bitter, leicht löslich in Wasser und Altohol, wenig in Aether. Es löst sich mit schöner rother Farbe

uneestricter Sehwefolslare auf und die Lölg scheidet beim Verdännen mit Wasser nichts aber sie wird gelb. Salpetersäure löst es gelber Farbe auf.

Die Lösung in Wasser ist gelb und sie wird in gelb bis im Rothe sich ziebend, wenn man mit Alkali süttigt. Sie wird nicht durch Bleitgefällt. Durch eine neue Behandlung mit imperoxyd geht das Narkotéin in Wöhler's insiere (Jahresb. 1845, S. 417) über. Man it, dass das Narkotéin der Farbstoff ist, welbei der Bereitung der Opiansäure den ersten mans fürbt.

Strychnin gibt ein Product, welchem Mardid keinen Namen gegeben list, weil es sich
stenhar der Natur einer Säure nähert. Es
lin braungelbes, bitter schmeckendes Pulver,
hes sich wenig, selbst in siedendem Wasser
let. His löst sich auch wenig in Alkohol, aber
at löslich in Aether und in verdünnter Schwelete. Es sättigt Kalibydrat so vollständig,
die alkalische Reaction verschwindet, und
lieser Lösung wird es durch Schwefelsäure
tiblichen Flocken niedergeschlagen. Die Kahindung fällt nicht die Salse von Kupferoxyd
Eisenoxyd, aber wohl die von Bleioxyd und
Silberoxyd.

Der Rückstand von Brucin, welcher nach der tageführten Behandlung bleibt, besteht aus Körpern, von denen der eine in siedendem bol von 90 Procent löslich ist, der andere ent in siedendem Alkohol, nachdem die Wasser zugesetzt worden ist.

Der in siedendem starken Alkohol lösliche

Körper bleibt beim Verdunsten des Alkohols amorph und braun gefärbt surück. Er schmeekt sehr bitter, löst sich in Wasser mit braungelber Farbe, und ist wenig löslich in Aether. Er löst sich schwierig in Schwefelsäure mit rother Farbe und leicht in Salpetersäure zu einer schön rothen Flüssigkeit auf. Von Salzsäure und von Kalihydrat wird er mit gelber Farbe aufgelöst.

Der in siedendem starken Alkohol unlösliche Körper ist amorph, in Masse schwarz, in dünnen schichten tief roth. Er löst sich in Wasser mit weinrother Farbe, die durch Säuren höber wird, welche aber durch Alkalien einen Stich ins Braune bekommt und durch Bleiessig gelb wird. Er ist unlöslich in Alkohol und in Aether. Von Schwefelsäure, Salpetersäure und Kalilange wird er mit rotbgelber Farbe aufgelöst.

Strychnin. bildete Säure.

Rousseau') hat das Strychnin auf eine noch Eine daraus ge-krästigere Weise oxydirt. Er vermischte 3 Theile Strychnin mit 1 Theil fein geriebenen chlorsauren Kali's und wenig Wasser, 'so dass ein Teig daraus gebildet wande, und tropfte darauf einige Tropfen concentritter Schweselsäure, erhitzte, und als sich die Reaction lebhast zeigte, wurde die rothgewordene Masse mit B bis 10 Theilen Wasser verdünnt und einige Minuten lang Beim Erkalten setzte sich, wenn die Reaction nicht hinreichend stattgefunden hatte, entweder Strychnin oder das schwesslesure Salz desselben ab. Die Flüseigkeit wurde dann filtrirt und his zur Salzhaut verdunstet, worauf dann beim Erkalten eine aus dem Strychnin gebildete

^{*)} Journ. de .Ch. med. 2 Ser. X, 415.

auskrystallisirt, welche er Strychninsäure , gefärbt durch einen fremden Körper. Die alle wurden mit Alkohol gewaschen, wobei russerfrei zurückblieben.

iese Säure bildet feine, farblose Krystallnawelche sauer aber nicht bitter schmecken. t leicht löslich in Wasser, weniger löslich shol, nicht flüchtig und lässt beim Erbitzen zurück. Sie gibt mit mehreren Basen leicht Misirende Salze.

Ralisalz schlägt sich aus dem Alkohol niewomit man die Säure gewaschen hat, und er ein wenig davon anslöst, wenn man die darin mit Kali sättigt. Nach dem Auflösen isser schiesst es in 4seitigen Prismen an. Kupferoxydsalz krystallisirt in grünen rhomen Prismen, und das Eisenoxydsalz bildet tothe, zerstiessliche Salzmasse.

Bezug auf ein aus den Planzungen der Al- Morphin. then Colonien erhaltenes, sehr morphinreiches mlaben Boussingault und Payen') den nceuten vorgeschlagen, alles eingekaufte auf seinem Morphin-Gehalt zu prüfen, um mangliche oder verfälschte, was leider oft im lel vorkommt, zuräcksenden zu können.

Grammen in dünne Scheiben zerschnittenen werden 24 Stunden lang mit 150 Gram. er macerirt, daranf die Masse in einem Mört einem dünnen Brei gerieben und dieser auf iltrum gebracht, indem man das, was als gut vertheilt zurückbleibt, von Neuem nehr Wasser réibt, und dann alles auf das

[&]quot;) Journ. de Ch. med. 2 Ser. X, 1.

Filtrum bringt, worauf es mit destillirtem Wasser gewaschen wird, bis sich dieses nicht mehr färbt. Dann wird die durchgegangene Flüssigkeit 10 Minuten lang mit einem Ueberschuss von Kalkmileh gekocht, filtrirt, mit Salzsäure gesättigt, und das Morphin daraus mit kaustischem Ammoniak niedergeschlagen, von dem man einen hinzugekommenen Ueberschuss wieder wegkocht. Das gefällte Morphin wird auf ein Filtrum genommen, mit schwachem Spiritus gewaschen, und in siedendem Alkohol von 0,85 specif. Gewicht aufgelöst, woraus das Morphin dann beim Erkalten anschiesst. Die Krystalle werden durch Aether von Narkotin befreit, getrockuet und gewogen. Von 25 Theilen guten Opiums müssen 21 Th. oder 10 Procent Morphin erhalten werden.

Ein wenig Morphin bleibt immer in der Flüssigkeit zurück, aber dies verhindert nicht dass die Prüfung zur Vergleichung völlig anwendbar wird.

Bley und Diesel') haben alle angegebenen, verschiedenen Methoden, um Morphin aus dem Opium auszuziehen, au einem Orte zusammengestellt und kurz beschrichen, und zuletzt haben sie ein Paar Bestimmungen des Morphingehalt in dem Opium von Smyrna hinzugefügt. Zu der einen Bestimmung wandten sie fast dieselbe Methode an, welche so ehen angeführt wurde, mit dem Unterschiede, dass sie das Opium mit Wasser auskochten, und dass sie das Morphin, um es von färbenden Stoffen zu reinigen, in Salzsäure auflösten und die Lösung mit Laubholzkohle behandelten. Dadurch erhielten sie 10 Drachmen

^{&#}x27;) Archiv d. Pharm. XXXIX. 140.

phin ans 24 Unzen amyrnaer Opium, oder 51 Procent. Sie ziehen es aber doch als ihr ansführbar vor, mit Salzsäure sauer getes Wasser anzuwenden, indem sich dann Rückstand besser auspressen lasse. Man iht sich nicht über den geringen Morphingem verwundern, wenn man gewisse Arten mer Opium einer genauen Unterauchung wirft, indem man dann eine Menge von plat-Bamen hineingeknetet findet, welche der an nach unvollständig getrockneten und noch zu wasserhaltigen Masse die Consistenz geben, den Wassergehalt der Käufer als Opium ben muss.

ach ihrer Mittheilung hat Merk in dem won Constantinopel 45, in dem Opium von ma 3, 4, 6, 7, 41, 43 bis 45½, in dem ägyptinopium 6 bis 7 und in dem persischen Opium occat Morphin gefunden. Ich habe im Jah-4833, S. 279, die Analyseu von Biltz, im Jahresh. 4836, S. 320, die von Mulder son Schindler angeführt, welche alle die wendigkeit bestätigen, diese Waare zu prüsund nicht das schlechte eben so wie das im bezahlen, weil das erstere häufig nicht lalben Werth des letzteren bat.

cher die Zusammensetzung des Narkotina ist Narkotin.

Sehr schöne Arbeit von Blyth') ausgeführt

Le. Bekanntlich haben die Verbrennungs
Jen dieser schwachen Basis sehr nahe mit

Jer übereinstimmende procentische Resultate

Lea, aber dagegen die Sättigungsversuche die

⁷ Ann. d. Chem. und Pharm. L, 29.

Annahme sehr verschiedener Atomgewichte veranlasst, selbst nachdem Liebig die wichtige Entdeckung gemacht hatte, dass die Doppelsalze der Pflanzenbasen mit Platinchlorid den sichersten Weg darbieten, um zur Kenntniss ihres Atomgewichts zu gelangen. Indem Blyth bei seinen Versuchen diesen Weg einschlag, kam er im Anfange zu so variirenden Resultaten, dass sich darana nichts ableiten liess. Als er sich aber dann vornahm, das Verhalten dieses Salzes zu kaltem und zu siedendem Wasser zu studiren, bemerkte er, dass es durch beide eine Zersetzung erlitt. Beim Waschen mit kaltem Wasser ging dieses gelb durch, während der Platingehalt in dem Rückstande auf dem Filtrum immer geringer wurde, und als er das Salz bei seiner Bereitung kochte, um den Niederschlag krystallinischer zu bekommen, so setzte sich nachber aus der erkaltenden Flüssigkeit Opiansäure und ein rothes Salz von dem von Wöhler entdeckten Cotarnin ab, Producte von der Reduction des zur Fällung im Ueberschuss angewandten Platinchlorids zu Chlorür. Nachdem er diese Veränderungen wahrgenommen hatte, fällte er das Narkotinsalz kalt mit einer gerade hinreichenden Quantität von dem Chlorid, wusch den Niederschlag mit kleinen Quantitäten kalten Wassers und presste ihn aus. (Sonderbar genug kam er nicht auf den Gedanken, zur Fällung eine Lösung von krystallisirtem Natron - Platinchlorid anzuwenden, welches sich sicherlich nicht durch das Narkotin zu einem Chlorür-Doppelsalze hätte zersetzen lassen). Auf die angeführte Weise kam er nun zu folgenden übereinstimmenderen Resultate:

	ppel- ak.	Atomgewicht des Doppelsalzes.	Atomgowicht des Narkotins.	Platin in Procenten
35 0,	9905	7699,53	5125,13	16,00
6 0,9	9313	, 7721,64	5147,24	15,95
\$. 0,9	907	7869,69	5295,29	15,65
,	47	7830,73	5256,33	15,73
6 0,7		7768,83	5194,33	15,85
11 0,6	5272	7797,78	5223,28	15,80

ie beiden letzten Analysen sind von A. W. Iman mausgeführt worden. Die Mittelzahl ellen Atomgewichten des Doppelsalzes ist \$1,37 und die für das Narkotin = 5208,6. Ie hier angeführten Zahlen sind ein wenig iger als nach Blyth's Berechnung, weil ich von Marignac corrigirte Atomgewicht des nangewandt habe, von dem 3 Aequivalente 1 Aequivalent Wasserstoff und 1 Atom (dessen Atomgewicht in Folge davon ebenein wenig eorrigirt worden ist, nämlich von 5 zu 1232,08) von dem Atomgewicht des isalzes abgezogen werden, um das für das tin zu finden.

zwei Analysen des Doppelsalzes durch

Kohlenstoff 43,72 43,56 Wasserstoff 4,17 4,30.

inch bereebnet er die einsachen Atome in ilse = 46°C + 26°H + N + 14°O + Pt + 3°Ct, ils das Atomgewicht für das Doppelsalz 16,88 und für das Narkotin = 5342,56 wird, ingelähr um 13°O die Mittelzahl von den gefundten gewichten für das Doppelsalz und um so, viel das Atomgewicht für das Narkotin ingeläus Jahres-Bericht XXV.

übersteigt. Hier ist also ein Fehler, entweder in der Analyse des Salzes oder in der berechneten Formel. Der Fehler scheint nicht in der Formel zu liegen, denn die Quantitäten von Kohlenstoff und Wasserstoff stimmen so mit der Rechnung überein, dass das Salz 43,7 Kohlenstoff und 4,10 Wasserstoff hätte geben müssen. Es sieht dabei aus, als wenn der Fehler in der Bereitung des Doppelsalzes begründet wäre, welches vielleicht aus Furcht vor einer Veränderung beim Auswaschen nicht hinreichend ausgewaschen wurde. Denn nach dem also gefundenen Atomgewichte des Salzes würde es nicht mehr als 15,562 Procent Platin enthalten.

Die Analysen des Narkotins von Regnault und von Hofmann haben gegeben:

•	. ,R.		H.	Atome.	Berechnet
Kohlenstoff	64,01	64,50	64,53	46	64,61
Wasserstoff	5,96	5,97	6,21	50	5,85
Stickstoff	3,46	3,52	3,30	2	3,31
Saucrstoff	26,57	26,01	25,96	14	26,23.

Die Uebereinstimmung zwischen den Resultaten and der Rechnung ist hier so vollständig, als gewünscht werden kann. Die rationelle Formel für das Narkotin wäre danach die folgende: C46H44O14 + NH5; aber um diese zur völligen Gewissheit zu erheben, ist noch eine wiederholte Analyse des Doppelsalzes erforderlich, dessen Bereitung dann auch durch Fällen einer Löung von Natrium-Platinchlorid in Alkohol mit einer Alkohollöung von salzsaufem Narkotin versucht werden muss, im Fall der Alkohol weniger, als Wasser, Einfluss auß die Zusaussensotzung des Salzes hat.

11/14 · 1 ...

eWird des Platindoppelsalz in Wasser mit Platin- Cotarnin. brid im grossen Ueherseliuss gekocht, so zert sich das Narkotin darin, es entsteht Opianne und die Flüssigkeit wird schon, wenn sie blinge micht bis zum Kochen gekommen ist, I doe Salz schmilzt enletzt und wird dunkel-Auf der Oberfläche der siedenden Flüssigbilden sich rothe Knystalle, welche, wenn-Flüssigkeit siedend filtrirt wird, auf dem Filn bleiben, und die Flüssigkeit setzt. beim Erca Opiansaure in foinen Nadelu ab. Die dahangegossene und weiter verdunstete. Flüssigl gibt noch mehr. Opiansäure, gemengt mit öhlen s.: Hemipinsäure in rhombischen Prish, die sieh mit kaltem Wasser von der Hemi-Wird die Flüssigheit hure auslösen lassen. b viel weiter eingedunstet, so färbt sie sich te Entwickelung von Salzsäure dunkalbraun, beim Brkalten setzen sich daraus farblose mboëder ab, welche ebenfalls Hemipinsäuse

Pas auf dem Filtrum gesammelte rothe Salz m Platim Deppelealz von dem von Wöhler tekten Cotarnin (Jahreeb. 1845, S. 435). Es bt lange rothe Prismen, welche wenig aufh sind in Wasser, und welche mit Ammogekocht worden können, ohne sieh zu zer-

llyth analyzirte dieses: Salz und er erhielt simselbe. Resultat wie Wöhler, aber er Mularano, alas, andere. Formel, welshe, wahrbinlich richtiger ist, weil die Auslyse A Pag-Mohlembtoff: weniger gibt, als Wähler's Ford verlangt. Wöhler's Formel ist = Pt Cl2 + NH*Cl + C²⁶H²⁰O⁵. Blyth's Formel dagegen ist = PtCl² + NH*Cl + C²⁵H²⁰O⁶, welche mit den gefundenen Zahlen in beiden Analysen sehr wohl übereinstimmt.

Ann diesem Salse wird die Base auf die Weise abgeschieden, dass man Ammoniak hinzusetzt und bis zum Kochen erhitzt, während Schweselwasseretoff hindurchgeleitet wird. Das Platin vereinigt sich mit Schwefel und löst sich dann im Schweselammonium auf, woraus man es mit Salzsäure niederschlägt und die Lösung filtrirt. Das Durchgegangene ist noch braun. Kali fällt darens Cotarnin, von dem aber viel in dem freigewordenen Ammoniak aufgelöst bleibt, welches weggedunstet werden mass, worauf sieh der Rest von dem Cotarnin daraus abscheidet. Der Niederschlag wird noch einmal in Salzsäure aufgelöst, die Lösung mit Thierkoble behandelt, um sie zu entsärben, und dann wieder mit Kali niedergeschlagen.

Das Cotarnin wird von Blyth auf folgende Weise beschrieben: Ro ist in reinem Zustande farblos, bildet sternförmig vereinigte Nadeln (wie es in brystallisirten Zustande erhalten wird, ist nicht angegeben worden). Bei + 1000 schmilzt es, wird braun und verliert 7,5 Procent Wasser, ohne zersetzt zu werden. Es ist wenig löslich in kaltem Wasser, etwas mehr in siedendem. In Alkohol löst es sich mit brauner Fasbe, aber es wird daraus nicht wieder brystallisirt erhalten. Es löst sich seicht sowohl in Aether als auch in Ammeniuk, aber von Kalilange wird es nicht aufgelöst. Selpetersäuse löst es mit dankelrother Farbe auf. Seine Lösung in Wasser schlägt so-

Missesoxyd als auch Kupferoxyd aus ibren bes sieder. Die Cotarninsalze sind im Allgeben sehr leicht löslich in Wasser.

Das Cotarnin wurde sowohl in krystallisirtem buth in wasserfreiem Zustande snalysirt. Das fallisirte gab:

•	Gefunden.	Atome.	Berechnet
Koblenstoff	61,41	25	61,68
Wasserstoff	6,38	30	6,16
Stickstoff	5,52	2	5,82
Sauerstoff	26,69	8	26,34.

ha in dem Platin-Doppelaalze nur 6 Atome mioff enthalten waren, so ist es klar, dass Atome, welche sich hier mehr gefunden, dem Krystallwasser angehören, welches meh 2 Atome betragen muss, wonach die el = 2H + NH⁵ + C²⁵H²⁰O⁶. In dem wassien Cotarnin wurde nur der Gehalt an Kohoff und an Wasserstoff bestimmt, welche ziemgut mit der Rechnung übereinstimmen. Der threelust beim Schmelzen des krystallisirten mins ist = 7,51; nach der Rechnung würde M betragen, so dass die Zusammensetzung Körpers ganz genügend erforscht zu sein kel.

in salzsaure Salz ist sohr leicht löslich, und fallisirt aus einer sehr concentrirten Lösung gen seideglänzenden Nadeln, welche 5 Atome fallwasser enthalten, die 14,67 Procent entiten, und welche es bei + 100° verliert. Das infreie Salz besteht aus NH+Cl+C25H20O6. Hyth analysirte auch die Opiansäure und er hit dabei dasselbe Resultat wie Wöhler,

und daher auch denselben grossen Ueberschuss im Wasserstoffgehalt, welcher auch in der von Wöhler angenommenen Formel bemerkbar ist. (Vergl. Jahresb. 1845, S. 419).

Werden die im Vorhergebenden angestärten Rhomboëder von Hemipinsäure in siedendem Wasser bis zur Sättigung aufgelöst, so schiessen sie daraus beim Erkalten in rhombischen Prismen an, welche, wenn man sie wieder auslöst und die Lösung freiwillig verdunsten lässt, wiederum platte Rhomboëder bilden. Er bekam bei der Analyse derselben sowie bei der ihres Silbersalzes ganz dieselben Resultate wie Wöhler (Jahresb. 1845, S. 434).

Narkogenin.

Blyth entdeckte bei seinen Versuchen, um das Platindoppelsalz von Cotarnin hervorzubringen, eine andere Basis, welche er Narkogenia nennt. Sie bildet sieh, wenn man das Narkotin-Doppelsalz mit bedeutend weniger Platinchlerid behandelt, als zur Bildung des Cotarninsalises erforderlich ist. Es krystallisirt in langen Nadeln, welche sich sowohl darch thre Form and Farbe. als auch durch ihre Zersetzbarkeit mit Ammonisk von den Narkotin- und Cotarnin-Doppelsalzen unterscheiden, indem diese davon nicht angegriffen werden. Durch Kochen mit Ammoniak wird das Salz blass und in ein Gemenge von Platinsalmisk und abgeschiedene Basis verwandelt, woraus die letztere durch Salzsäure ausgezogen werden kann, worauf man die Lösung mit Thierkoble entfärbt und dann die Basis durch Kalihydrat niederschlägt, wodurch man sie in Gestalt eines weissen, ausserordentlich hygroscopischen Pulvers erhält, welches aber nichts anderes ist als wiengestelltes Narkotin, wovon der Name Narnin hergeleitet worden ist. In dem Doppeldes Narkogenins mit Platinchlorid wurde der alt an Platin, Kohlenstoff und Wasserstoff bent, und diese Zahlen stimmten mit der For-PtCl² + NH+Cl + C³⁶H¹⁵O¹⁰ überein.

a er fand, dass Ammoniak aus dem Narko
a Doppelsalze Narkotin abschied, und da dielarkotin in Rücksicht auf die Eigenschaften
die Zusammensetzung seines Platindoppelsalaine Zweisel über seine Natur übrig liess,
lieb noch zu untersuchen übrig was sich aus
Narkogenin noch mehr gebildet hatte. Dies
te natürlicherweise in der Ammoniak-haltigen
nigkeit, woraus sich das Narkotin abgesetzt
, enthalten sein.

isse Flüssigkeit war dunkelroth, wie eine gegen Ammonium-Platinchlorür, und setzte Erkalten ein schmutzig weisses Pulver ab. dieses Pulver war, wurde nicht untersucht. It vermuthet, dass es Magnus's Platinchlommoniak war, aber dieses ist grün.

Lösnug wurde mit Schweselwasserstoff bis brindang des Platins mit Schwesel behauden mit Salzsäure sauer gemacht und vom delplatin absiltrirt. Das Durchgegangene für; wovon diese Farbe herrührte ist nicht ihrt worden. Durch Vermischung mit Kalifaraus solgendes Wegkochen des Ammoniaks den sich kleine Krystalle von der Form des nim ab, welche durch Wiederauslösen in here, Behandeln mit Thierkohle und Ausmit Kali Gotarnin gaben, von dem der grössessicherheit wegen das Platin-Doppelsalz her-

vorgebracht und untersucht wurde, wohch seine Zusammensetzung damit übereinstimit zeigte.

Daraus zieht Blyth folgende Resultates:
Narkogenin kann nicht für sich existirem; so i
man es abscheidet, zersetzt es sich auf eine au
Weise, dass von 2 Atomen Narkogenin 4 A
Cotarnin und 1 Atom Narkotin entstehen, we
die dem Salze angehörenden 2 Atome Platine
rid zu Chlorür reducirt werden, indem die aus abgeschiedenen 2 Aequivalente Chlor i
Zersetzung von Wasser veranlassen, woduse
Aequivalente Salzsäure gebildet werden, dies
mit Ammoniak vereinigen, während die abgesi
denen 2 Atome Sauerstoff mit dem Narcoge
zusammentreten. Man erhält dann:

79C + 76H + 4N + 1

Atom Narcotin = 71C + 76H + 4N + Austreten = 1C +

1 Atom Cotarnin und 1

welche 1 Atom Kohlensäure bilden, so dasse dabei 2 Atome Narkogenin in 1 Atom Nanii 1 Atom Colomin und in 1 Atom Kohlensäunes setzen.

Sonderber genug wird kein Versach angest um das Narkogeninseln durch Schwefelwassen ohne Ammoniak zu zersetzen, welches lett durch seinen Einsluss im Sieden auf das Risalz so grosse Verwickelungen macht, indem durch vielleicht die Darstellung von salzasst Narkogenin zu erreichen, und durch Zernati desselben mit Kalihydrat vielleicht viel wen schwierig gewesen wäre, den Verlauf mit Sie

su erforschen, so wie es auch dann vielleicht lächt wäre, andere Salze als das Platin-Dopals davon darzustellen.

Blyth erklärt die Metamorphose des Narkotins einem grossen Ueberschuss an Platineblorid folgende Weise: Von

Atom Narkotin und 7 Atomen Sauerstoff

=46C+50H+2N+210

.entstehen

Atom Cotarain = 25C + 26H + 2N + 60

Atom wasserhalti-

ger Opiansäure = 20C + 18H + 100 Alom Koblensäure = C + 20

Atome Wasser = 6H + 30

Zusammen = 46C + 50H + 2N + 210 ch bemerke hierbei, dass wenn die Opianz, wie ich im vorigen Jahresberichte zeigte und alle analytischen Versuche auszuweisen schei
1 Aequivalent Wasserstoff mehr enthält, als angenommen worden ist, sich mit dem Narmur 6 Atome Sauerstoff verbunden haben dass nur 2 Atome Wasser gebildet wurden. Istreff der Kohlensäure, so überzeugte sich th von ihrer Entwickelung bei der Zersetzung meh, dass er Wasserstoffgas über die im Siebegriffsne Masse leitete und dann in Kalkwasfährte, worin dann unverkennbar die Kohlensabgesetzt wurde, wiewohl sehr matürlich in ger Quantität.

Ton 2 Atomen Narkotin und 5 Atomen Sauerwerden 2 Atome Narkogenin, 1 Atom wasklige Opiansäure und 3 Atome Wasser, und 2 Atomen Narkogenin und 9 Atomen Sauer-2 Atome Cotarnin, 1 Atom wasserhaltige Opiansäure, 2 Atome Kohlensäure und 3 Atome Wasser gebildet.

Chinolin.

Im Jahresberichte 1844, S. 357, erwähate ich einer neuen Pflanzenbase, welche Gerhardt entdeckt und künstlich durch Destiflation von Chinin, Cinchonin und Strychuin mit sehr starker Kalilauge hervorgebracht hatte und von ihm Chinolin genaunt worden war. Sie ist nun von Bromeis') genauer studirt worden.

Er destillirte 1 Unze Cinchonia mit 3 Unzen festem Kalihydrat und J Unze Wasser aus einer tubulirten Retorte mit tubulirter Vorlage, bei einer Temperatur, in welcher sich die Masse in sortwährendem Sieden befand. Als dabei der grösste Theil von dem Wasser übergegangen war, fing Wasserstoffgas an sich zu entwickeln, die Masse schäumte stark auf, färbte sich stellenweise purpurroth, welche Färbung eich allmälig der ganzen Masse mittheilte. Mit dem Eintzeten der Färbusg begann auch ein ölartiger Körper in Tropfen mit dem Wasser überzugehen. Aber er fand, dass wenn sich die Masse nicht so stark concentriren soll, dass sie anfängt verkohlt zu werden, iman alle 5 Minuten so viel Wasser hinzufügen muss, als während der Zeit davon abdestillirt. beendigter Operation bleibt ein Gemenge von koblensaurem und kaustischem Kali zurück.

Gerhardt's Beschreibung des Chinolins ist ganz richtig, wenn es auch seine Analyse nicht in allen Theilen ist.

Das Chinolin sinkt wie ein sarbloses, wasserklares Oel iu Wasser unter, schmeckt scharf bit-

^{*)} Ann. der Chém. u. Pharm. Lli, 130.

ter, und hat einen Geroch, der an Blausunre erinnert. Es besitzt eine starke alkalische Reaction, ist wenig löslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol. Aether und in allen verdünnten Säuren. So wie es bei der Bereitung erkalten wird, enthält es noch ein wenig Ammoniak und Wasser, von denen es durch Destillation befreit wird, wobei es trübe wird, indem sich das Wasser darin abscheidet, was davon abdestillirt und das Ammoniak mitführt; wenn dann dieses Wasser verdunstet worden ist, so wird das Chinclin wieder klar. Es kommt darauf ins Sieden und gibt zuerst noch ein wenig Wasser ab, und dann destillirt es ziemlich wasserfrei, und, wenn der Siedepunkt genau unterhalten und nicht sehr überschritten wird, fast ohne allen Rückstand über. (Gerhardt gab an, dass es nur mit Wasser destillirt werden könne und dass es sich für sich zersetze.) Auf Papier macht es einen verschwindenden Fettsleck. bleibt es klar, selbst in wasserhaltigem Zustande.

Die Analyse des wasserfreien Chinolins gab '):

210 Manje	W WCD 11	#60511161	th CHILL	, read 2 mm
_	Gefunden		Atome	Berechnet
Kohleustoff	82,848	· 82,865	19	83,850
Wasserstoff	5,968	5,873	16	5,865
Stickstoff	10,003	10,230	2	10,285.
	98,819	98,968		,

Weiter unten kommen wir auf den Verlust im Kohlenstoffgehalt wieder zurück. — NH³ + C¹⁹H¹⁰. Bei 0° ist es mit 2 Atomen Wasser verbunden. Bei + 15° wird es trübe, indem sich 1 Atom Wasser daraus abscheidet. Darauf klärt es sich

^{*)} Diese Resultate sind nach den corrigirten Atomgewichten von Kohlenstoff und Wasserstoff ungerechnet worden.

und dann besteht es aus MH5 + G19 H10 + H. . Il ses Wasseratom geht nicht bei + 100° daraus til Beide Wasserverbindungen wurden der Verleinungs-Analyse unterworfen. Ich will hier dies derjenigen anführen, welche 1 At. Wasser enthä

Kohlenstoff	77,974	19	78,6 5 3
Wasserstoff	6,243	18	6,190
Stickstoff	9,640	2	9,647
Sauerstoff	6,173	1	5,510.

Auch hier zeigt sich ein geringerer Kohstoffgehalt in dem Versuche. Diese Verbind kann auch = RR++C¹⁹H¹⁰ betrachtet werd Es wäre interessant gewesen, wenn Bromeis den Gedanken gekommen wäre zu prüfen, ob wasserfreie Chinolin weniger bestimmte alkalt Eigenschaften besitzt, als das wasserhaltige, gle wie dies der Fall ist mit der Reiset'sehen tinbase.

Salzsaures Chinolin. Das Chinolin about Salzsauregas mit vieler Hestigkeit, erhitzt sicht durch und schmilzt. Beim Erkalten erstarst dann krystallinisch und strahlensörmig. Abd kann dann noch mehr Salzsäuregas ausnehment dass es scheint, als könnte es wirklich ein und Salz bilden, welches sich während des Verst einem Theil nach in dem Salzsäuregas substitut Das Salz ist zerstiesslich und wird füssig im Lust. Das saure reagirt stark sauer.

Platinchlorid fällt aus der Lösung dieses i zes ein gelbes krystallinisches Doppelsalz, weh in siedendem Wasser auflöslich ist. Vermi man daher siedendheisse und verdünnte Lösung so schlägt es sich nicht nieder, aber es schlä dann daraus in schönen, büschelförmig vereinigt pullen Prismen au, welche durch wiederbolte pystellisation für die Analyse gereinigt wurEr fand darin 28,23, 28,34 und 28,81 ProPlatin. Durch die Verbrennungs-Analyse
Salzes wurde die ZusammenTetzung des Chis vollständig erforscht. Es zeigte sich, dass
u sugebundenem Zustande sich in kleiner
titt bei der Verbrennung verflüchtigt, woder Kohlenstoffgeholt zu gering ausfällt.
Lanlyse gab:

•	Gelunden	Alome	Berechnet
piensto .	33,367	19	33,374
perstoff	2,680	18	2,627
elstoff	4,000	2.	4,094
tr (als Verlast)	31,143	6	31,095
lán .	28,810	1	28,810

te Uebereinstimmung zwischen der Rechnung den Erfahrungs-Resultat ist also vollständig wo Sala besteht aus Pt Cl + NH+Cl + Cl⁹ H l¹⁰. Nickstoffgehalt in der vorigen Analyse ist nach hier berechnet worden, wo er sieh nach Will'selven Methode bestimmen liess, was wit freiem Chinolin glückte, indem es, wie troitungs-Methode ausweist, durch Kalihylieht zersetst wird.

Mehsilberchlorid gibt mit salzsaurem Chinolin in wertesliches Doppelsalz, welches, wenn es ar warmen Lösung gebildet wird, in perlänzenden Schuppen auskrystallisirt. Es meh Chinolin und wird in einer nicht sehr Temperatur zersetzt, wobei es zuerst roth inn sehwarz wird.

Rogleicht man Gerhardt's Analyse mit der Rogeführten, so zeigt es sich, dass er das Salz nicht ziehtig getroelinet angewandt hat, wodarch er zuviel Wasserstoff beham, was dann 2 Aequivalente Wasserstoff zuviel in seiner Formel veranlasste. Im Uebrigen ist sie zichtig.

Die Bildung des Chinoline aus Chinin und Cinchonin ist sehr einfach. Von 4 Atom Chinin = NH⁵ + C²⁰ H¹⁸O² entstehen 4 Atom Chinolin, 4 Atom Kohlensäure und 8 Atome Wasserstoff, welche letztere sich gasförmig entwickeln. Von 4 Atom Cinchonin = NH⁵ + C²⁰ H²⁸O und 4 Atom Wasser, welches gleichzeitig zersetzt wird, entstehen 4 Atom Chinolin, 4 Atom Kohlensäure und 40 Atome gasförmiger Wasserstoff.

Pflanzenbasen aus Senföl.

leh führte im letzten Jahresberichte, S. 448, als Auszug aus Liebig's Handbuch der Chemie etc., die Resultate der Untersuchungen von Will und Varreatrapp über die: Pflensenbisen!an, welche aus dem Senfol hervorgebracht werden. Die Versuche, worauf sie sich gründen, nind bes von Will *) beschrieben worden. Da der bereits mitgetheilte Auszug, in Rücksicht auf die positiven Resultate über diese drei Pflansenbasen, siemlich vollständig ist, so verweise ich in Betreff der analytischen Resultate, welche die mitgetleilten Formeln bestätigen, auf die Abhandlung. diese wichtige und interessente Abhandlung enthält noch violes Andere, was nicht diese Basen berührt, und woranf ich unter den Auchtigen Oelen beim Senfol wieder zurückkomme.

Verwandlung Ich erwähnte im Jahresberichte 1843, St. 264, des Harmalinsder von Goebel in dem Samen von Peganum in andere Ba-Harmala entdeckten Pflanzenbase, des Harmalinssen.

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. Lll, 1.

kisseke ') hat gefunden, dass diese durch ation auf ungleichen Wegen in 2 audere Baverwandelt wird, welche er Lenkeharmin und poharmin genannt hat, die erstere von Asunos. s, and die latztere von roveag, Gold.

ns Leukokarmin wird erhalten, wenn man Leukoharmin.

paures Harmalia, welches ein pulverförmigelbes, in Wasser wenig lösliches Salz ist, t etwas erhöbten Temperatur augustat, wees sich in eine sohwarzel patese Masse verlelt, aus welcher es dunch siedenden Alkohol magen wird, pach dessen Verdanstung man heblosen, madelförmigen Krystellen erhält. e Basis ward atelu starch Belianding des Harmit einer geringeren Quantität Salpetererhalten. Die Rlüdsigkeit wird, dann conbirt and ivit concentrirter Salpetensäure verhi, walche ashpeteranuven Lenkoltarmin and lüssigheit miederschlägt, wolches in der eanirten Sance unlöslich ist , die das Harmalinin der Lösung zuräckhält. Hat, man ein Gep. von: Harmalin and von Lepkobarmin, von ler:zn scheiden. und achtet man dahei den et des. Harmalins nicht, so löst man es in del der mit Essigsimre versetzt worden ist, nd schlägt danu aus der erhitzten Lösung Benkoharmin darch Ammanisk nieder, wodes sich in weissen Krystallen absetzt, wähdes Harmalin, in Robet seiner Verharzung bei Behandlung in der Flüssigkeitaufgelöst bleibt. pi Chryschamuin wild adhalfets, i stenti man Chryscharmin.

Meang von achweschenrem Harmalis in Was-States of Frank & Mark

Ofvernigt of E. W. Alcod, Portsaidl, R. 29.5

ser zuerst mit Alkohol und darauf allmälig starker Salpetersäure vermischt, wodurch ein licher gelber Niederschlag entsteht, der eine von der neuen Base ist. Derselbe wird kohol gewasehen, in Wasser aufgelöst un Lösung mit Ammeniak gefällt. Der entsta Niederseblag ist reines Chrysoharmin, welches goldgelbe Farbe hat: Diese Base ist von des den anderen Basen leicht dadurch zu unter den, dass ihr schwefelsaures Salz sehr wenig k ist in einer Flüssigkeit, welche freie Schwofel enthält, und dass sie also ausgefällt wird, man diese Saure hinzusetzt, während die Si der anderen Bason aufgelöst bleiben.

Porphyrharmin.

Fritzsche schlägt vor den Namen fün rothe Base, welche Göbel Harmala genannt in Porphyrharmin zu verändern. Diese wird mälig durch die Einwirkung von Alkobol as Samen hervorgebracht. Um sie zu erhalten. man eine Flasche mit dem Samen bis in den. voll, giesst Alkohol darauf, so dass dieser ge die oberste Schicht des Samens bedeckt, und dann die Flasche so stehen, mit der Beschtung. der Alkehol von Zeit zu Zeit ersetzt wird. i Maasse wie er verduustet. Nachdem sich die rothe Base gebildet bat, kann sie dure satz von einer Säure zu dem Alkohol auc Samen ausgezogen werden; aber wird der Al abdestillirt', so geht die schöne Parparfark Lösung verloren, und sie wird braunreth. der Alkohol obne den Zusatz von Säure aber sen, und der Same dann mit Saure und Wa behandelt, so wird zwar die rothe Base nicht lig ausgezegen, aber man kaun durch Ams

der muren Wasserlösung die Base in schinen kristhen Flocken ausfällen. Es ist jedoch litrig, sie dabei völlig frei von eingemengflarmalin zu bekommen.

Burent") hat einen neuen Kolper Beschrie- Lophin. der in die Klasse der Pflanzenbasen gehört, welchen er Lopkin nennt. Er wird auf sol-Weise erhalten: Der krystellinische Körper, er sieh durch Einwirkung von flüssigem kauin Ammoniak imf Bittermandelöf bifdet (La u-No Mydrobenzamid, Jahresb. 1838/8. 291, und , S. 349, dessen Zussmmensetzung durch 图 中界 ausgedrächt werden kann == Stickpikmanyl); wird vorsielitig in einer Retorte ht, wodurch Ammonisk und ein riechendes davon Ebergehen. Wenn das Ammoniak enthi ist, so könnte man wohl auch den Rück-Betilestilliren, aber es ist besser, duns die Millen an unterbrechen. Beim Erkulten er-Michelland faserig krystallinisch. Man Ma su Pulver and kocht dieses mit Acther Welcher emen Korper auflöst, der in lan-Mikeliden Blattern anschiesst und welchen beron' menut, von dem aber erst welter bish Rede Cin voll. Das, was ungelest bloibt, Lophin, welches den grössten Theil bei Popular tot untilities in Attackel, sher hem 'geringen' Zumts von Kalihydiet wird Paiedendem Albeitol wellesteb. Man erhitet M'Ambhist bis isaha Gieden und setzt Ralihyi Mass in 'Alemen' Portionen much vinuader, Mailes aufgelost hat. Beim Erkalten schieset The last of the first Control on the Control Revue scientif. The hiddistr. XVI, 272:

erzelius Jahres-Bericht XXV.

das Lophin dagaus in Rüscheln von seideglänzenden Nadeln an, von denen, man die alkalische
Lösung ahtropfen läset, worauf sie mit Alkohol
gewaschen werden. Er giht an, dass es wahrscheinlich auch durch Anflösen in Alkohol mit
Salzsäure und durch Sättiges der warmen Ausösung mit Ammoniah erhalten werde.

Wird eine von den Verhindungen den Stickstoffpikramylsmit Schwaselpikramyl (Jahresb, 1843,
S. 398) destillit, so hekommt man ebensalls Liephin in dem Austillate, aus dem es von der Menge
von ölähnlichen Körpern, "welche wich dabei zugleich gebildet haben, dastereh abgeschieden wird,
dass man es sueget mit ein wenig Aether hehandek,
und des darin Unlösliche mit Alkohol oder Aether
kocht, wohni das Lophin zurückbleiht.

Diese Base jist ohne Rarbe Gezuch und Geschmach. Sie schmilat bei - 260% greturet beim Erkalten in Krystallen und hedeckt debei ihre Oberflände mit einer Schicht, non sablimirten Nadeln. Sie kann unverändert überdertillirt merden. Sie ist unlöslich in siedendem Wasser, fast unlöslich, in Alkohol, Agher, Remponthing and in Petroleum. Aus Alkohol setat naich die darin aufgelöste; geringe Quantität beim Erkelten in No deln wieder als aus Petroleum als Palvers aus Tespenthing als krystallinisches Pulver, welches sich unter einem Mikroscope als gerade, platte, rhombische Priemen derstelltet Das begte Lösungs mittal dafür int mit Kalihydent verenteter, Alkohal, womit to lange Zeit gehocht manten hann, ohne dass jes sich verändert. Es vesgirt nicht alkalisch auf Lackmuspapier, gibt aber Salze mit Sanren, die sieh in Alkohol, aber nicht in Wasser anflösen.

Bevereinigt sich mit Brom, ohne dass sich Bromwesserstoffsanse hildet, zu einem flüsflörer, der sich in Aether auflöst. Wird Lösung mit Alkahol vermischt und daru villig verdunsten gelassen, so achieset damus Perkindung in glänzenden, gelhen, rectangu-Prismen an; welche heim Erhitzen Brom h, und welche in Wasser ihre Farbe verlieden zu Pulver zerfellen.

Lophin besteht aus:

Des Atomigewicht = 4012,5, wurde aus der stagscapácitat desselben bestimmt, welche miel NH5 + C+6 H28 N2 oder vielteicht auch 牛(**ARP** 牛仑16日44) gibt." Escures Lophin wird durch Auflösen des in wenigem siedendem Alkohol, der mit bre verdischt worden ist, erbalten. Mich daraus beim Erkalten in runden Kör-Fib. Wendet man aber mehr Alkohol an; vormischt man die siedendel Lösung mit iden Wasseri eo dass sisterade anfangen ledurch gefällt zu werden, so schieset durs Salz beim Erkalten in gläusenden Kryl appen an i die mit Wisser abgewoschen Mi, weem das Sitz unnellöslich ist. Es be-MH+CI 4: CM/H98 NA wddppelodzmit Platia wied erhalten, wenh diensiedenden Literingen beider Salse in Al-A vermiséht, peo es dann verilge Angenblicke nachher in blass orangegelben, langen, rhombisehen Blättern darres anschlieset, welche mit Alkoliol abgewaschen werden. Das Salz, gab 48,3 Procent Platin, mach der Rechnung hätte es 18,72 Procent geben müssen.

Schwefelsuures Lophin wird auf dieselbe Welse erhalten, wie das salzsaure Salz. Es schieset in glänzenden, läuglichen Blättern an; aber man erhält ein Gemenge von einem sauren und einem neutralen Salze. Das Ammonian in dem Lophin wird durch Sauerstoffsäuren in Ammoniumoxyd verwandelt, wie dies bei diesen Basen gewöhnlich ist. Wasser scheidet das Salz nicht vollständig aus der Alkohollösung ab.

Salpetersaures Lophin wird auf ähnliche Weise enhalten. Es krystallisist in glanzlosen Schuppen, anthält 2 Atome Krystellwasser, welche beim anfangenden Schmelzen daraus ausgetrieben werden können. Verstärkt man die Hitze, so dass das Salz völlig schmilzt, so entwickeln sich darass rothe Dampfe, und nachdem sich diese daraus se entwickeln aufgehört haben, besteht es aus 46C+ 36H + 4N + 4Q, vielleicht = C+6H56N2O + 3 nder == (NH2GMHE2O) + N., Giesst man gewöhnliche Salpstereäuse auf Lophing so verwandeltes sich in eine sähe Masse, die sich im Alkohol und löst und vielche salpatareaurtes Liophin ist. Rocht men-es aber damit f.'so wird des Lopkin serente und man, erhält tinen gelben flüssigen Körpen welcher beim Erkalton erstartt. Laurent neut diseas. Nitrilophyle. : Die saure Matterlange wird darani mit Alhékal anegekénlit; and danai bildet es ein orangegelbes, krystallinischen Palver. Beim

• 4. :

izen schmikt er zuerst, und dann Singt or ich zu sublimiren, aber bald darauf brennt Deflagration ab, wobei viele Kohle zurück-Br ist fast unlöslich in siedendem Alkowelcher jedoch beim Erkalten einige wenige Minische Flocken davon absetzt. Von Kalit wird er mit rotbbrauner Farbe aufgelöst larch Wasser daraus mit brauner Farbe wicitdergeschlagen, woranf er aber beim Wagelb wird. Das Waschwasser löst eine erbindung auf, die mit Säuren einen gelben ssehlag gibt. Diese Fällungen scheinen Nityle onverändert zu sein. Nach dem Erbis zum anfangenden Schmelzen wurde Rörper zusammengesetzt gefunden aus:

and the second	Gefunden	Atome.	Berechniet
Koblenstoff	60,00	46	. 60,52
Wasterstoff	3,14	28	3,07
Stickstoff	15,70 [°]	10	15,30
Severstoff	21,16	12	21,11

H* N*O* + 3N = (2NH* + C*6 H**O*) + Natürlieherweise kann er auch noch auf an-Weise zusammengesetzt sein. Nach Lauste er Lophin, worin 3 Aequivalente Wasdurch 3 Aequivalente N ersetzt sind, d. h. 3 Aequivalente Stickstoff und obendrein 12 Sauerstoff. Dies ist Metalepsie in ihrer ten Gestalt.

krystallisirtem Zustande enthält dieser Köroder 4 Atome Krystallwasser.

Planzenbase angeführt, welche aus Bitter-

Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 178.

mandelöl derch Ammoniak erhalten werden und welche aus C+6 H56 N+ = NH5 + C+6 H50 N2 bestehen soll. Sie giht mit Salzeäure NH+Cl-LC+6H50N2, und dieses Salz bildet mit Platinehlorid ein Doppelsalz in gelben Krystallen. Ich entlebne aus einer anderen, im Laufe d. Jahrs herausgekommenen Abhandlung ') folgende Angaben über diese Pflanzenbase: das Bittermandelöl wird in Alkohol aufgelöst, die Lösung mit Ammoniakgas gesättigt und 48 Stunden lang bei Seite gestellt, wobei sie eich mit Erystallen anfüllt. Man setzt nun Wasser himsu und kocht, damit alles Ammoniak und der grässte Theil des Alkohols davon abdestillirt, worauf man die Flüssigkeit, so lange sie noch heiss ist, mit Salzsäure sättigt, welche Od und einen krystallinischen Körper daraus abscheidet, von dem die Flüssigkeit noch heiss abgegos-Das Abgeschiedene wird mit mehr siedendem Wasser behandelt und dieses dem vorhin abgegossenen hinzugefügt, worauf man es noch warm mit kaustischem Ammoniak vermischt. Entweder sogleich oder nach einigen Minutes schlägt sich dann Amarin in weissen mikresconischen Nadeln daraus nieder, die wohl ausgewa-Dieses Amerin wird wieder in schen werden. Alkohol, der mit ein wenig Salzsäure versetzt worden ist, aufgelöst und die noch heisse Lösung mit Ammoniak neutralisirt, worauf sie das Amarin beim Erkalten rein und in schönen sechsseitigen Nadeln mit 2 oder 4seitiger Zuspitzung absetzt.

Das Amarin ist farblos, geruchlos und fast

^{&#}x27;) Comptes rend. mensuets, S. 33.

chmarkles. Ein feuchtes, geröthetes Lackmusfer wird dadurch blau. Es kann geschmolzen hin und erstarrt denn krystallinisch. Es lässt unverändert anblimiren, ist unförlich in Wasjand siemlich gut in siedendem Alkohol aufth, woraus es sich heim Erhalten grösstenn in Krystallen wieder absahaldet. Es he-

| Gafunden Atome Berachnet | Kehlenstoff 84,20 , 46 84,56 | Wassenstoff 5,97 36 6,04 | 9,40.

den Bättigen mit Solssäuregas bildet es ein preiches beim Brhalten zähe wird, so dass Riden gezogen werden kann, aber nachber nt es. Das Salz löst sich wenig in kaltem er, aber gut in Alkohol und in Aether. sich unverändert überdestilliren. Das Amapreinigt sich mit Brom, wodurch bromwasfrance Ameria und zugleich eine andere, nicht untersuchte Verbindung gebildet wer-Des Doppelsalz mit Platinchlorid, gebildet Vermischung von siedenden Alkohollösunchieset beim Erkalten in gelben Nadeln an, nech vollendeter Gruppirung eine körnige ron unregelmässigen Octaëdern ausmachen. hilt 19,6 Procent Platin, nach der Rech-19,58 Precent. Das schweselsaure Salz ist in Wasser und in Alkohol, und wird in Krystallen angeschossen erhalten. tersaure gibt das Amarin eine weiche, amorphe s, die sich in siedendem Wasser auflöst und s in mikroscopischen Prismen wieder anWill man nouen Verbindungen einen Namen geben, so muss der Name nicht auf eine selebe Eigenschaft hindeuten, welche fast alle Körper derselben Art auszeichnet. Amarin ist also ein höchst seblecht gewählter Name, so dass er gegen einen anderen vertruscht werden muss. Ich sehlege vor, diesen Körper Pikrumin zu nennen, welcher auf bittere Mandeln hindeutet.

Neue Pflanzenbasen aus Naphtalin-Producten.

Ich erwähnte im Jahrenberichte 1844, S. 545, Zinin's interessanter Versuche, um aus Laurent's Nitronaphtalase (= C20 H140 + A) durch Schweselwasserstoff eine Salzbasis, das Naphtslidam (Naphtalidin), und aus Mitscherlich's Nitrobenzin (= C1+H10+ 本) Anilin hervorsbringen. -Er hat mun'seine Versuehe") mit Laurent's Nitronaphtalise (= C20 H20 O5 + A) (Jahresb. 1844, S. 533) fortgesetzt und eine Theliche Basis, aber von anderer Zusammensetzung Sie bildet sich, wenn man die Nitroerhalten. naphtalise in Alkohol, der mit Ammoniak gesättigt worden ist, auflöst, wodurch eine tiel carminrothe Flüssigkeit entsteht, in welche Schwefelwasserstoff bis zur Sättigung eingeleitet wird, wodurch sich die Farbe in gruntich' Braun verändert. Dann wird die Flüssigkeit in einer Retorte bis zum Sieden erhitzt, wodurch sich Schwefel daraus niederschlägt, und wenn dieser sich abzusetzen aufgehört hat, so wird sie mit Wasser vermischt, dann eine Weile gekocht und sie-Nach dem Erkalten hat sich eine dend filtrirt. Menge von kupferrothen Nadeln daraus abgesetzt. Auf dem Boden der Retorte bleibt eine weiche,

^{*)} L'Institut, No. 567, S. 376.

pechilmliche Masse zurück, welche mehrere brach einander mit Wasser ausgekocht wird; the man jedes Mal siedend davon wieder abiet, his sich daraus beim Erhalten heine Kryte mehr absetzen. Die Krystalle werden nun melt und in siedendem Wasser aufgelöst, dem sie dann beim Erkalten rein anschiessen. sind eine Salzbasis, welcher Zinin den übel üblten Namen Seminaphtalidam gegeben hat ichwie ich vorgeschlagen habe, Naphtalidam Raphtalidin zu verändern, schlage ich vor, en Namen in Naphtidin zu verändern, im Fall nicht, zufölge der Zusammensetzung, Detrylammeniak vorzieht.

Du Naphtidin sekitest in fast metallisch glänica Nadelm von gelber, sich ins Kupferrothe ender Farbe an. Ke verändert sich nicht in Luft, verträgt ohne Veränderung + 100°, sikt bei + 160°, fängt an sich bei + 200° zu imiren, wobei es sich aber grösstentbeils zer-Lin der Luft erhitzt lässt es sich anzunden, enverbrennt dann mit gelber rusender Flamme mit dem Geruch nach Naphtalin. per löslich in Wasser, leicht löslich in Alkoand in Aether. Die Lösung in Wasser ist lieb rothbraun. Die Lösungen in Wasser, Alkohol und in Aether verändern sich beim itt der Lust, sie werden braun und geben beim Verdunsten wenig Naphtidin in Krywieder; der grösste Theil davon hat sich tin braunes Pulver verwandelt, welches bei Verdunsten anfängt sich abzusetzen. Die-Verbindung entsteht auch, wenn man das phidia mit Salpetersäure oxydirt.

Von onneentrirter Schwefelsäure wird es w violett rother Karbe aufgelöst und die Lösungs leidet Monate lang keine Veränderung. Det einen Zusatz von Wasser erstarrt sie zu eit Masse von weissen, sich ins Rathe zichend Krystallen.

Das Naphtidin wurde zusammengesetzt gel

Gefunden Atome Berechnet
Kehlenstoff 75,72 75,47 10 75,79
Wasserstoff 6,33 6,30 10 6,31
Stickstoff 18,00 18,00 2 17,90,

NH⁵ + C¹⁰ H⁴ (Dekatetrylammeniak).

Die Salze desselben erhält man am besten die Weise, dass man die Base in kaltem Alle auflöst und dann sogleich die Säure hinzus mit welcher die Base verbunden werden Das Sals, welches wenig in Alkohol aufice ist, schlägt sich dann krystallinisch daraus nie Setzt man die Säure tropfenweise hinzu, so man dies so reguliren, dass keine freie Säuri die Flüssigkeit kommt, wodurch das Salz nareinigt werden könnte: Bei der Vereinigt mit Sauerstoffsäuren verwandelt sich das Am niak in Ammonimmoxyd und mit Wasserstoff ren in Ammonium, auf gewöhnliche Weise. Salze sind farbles, und die Alkohollösung vo in dem Maasse, als sie sieh daraus niederges gen, ibre Farbe.

Das salzsaure Salz schlägt sich in Nadeln di in weissen Schuppen daraus nieder, welche se silberglänzend sind und sich trocken außbewahrt lassen, die aber in seuchtem Zustand bald brock werden. Es wird bei der trocknen Destillation etzt, ist etwas kielich in Wasser und in Alel, aber wenig in Aether. Bs wurde analyund aus NH+Cl++ Clo H;, d. h. Dekatetryttrammonium, zusammengesetzt gefunden.

de bildet mit Platinehlerid ein Doppelselz, ches ein schwerlösliches, braungelbes Pulver et, welches 34,59 Proc. Platin enthält. Mit eksilberehlerid wird ein leicht lösliches Dopals erhalten, welches in glänzenden Schupanschiesst.

Des schwefelsaure Salz, erhalten auf die angee Weise und getrocknet bei + 100° ist ein
tes, weisses Pulver, welches sich in Wasser
ist, aber in dieser Lösung beim Verdonsten
in wird und braune Blätter absetzt. Das Sala
de mit Genauigheit analysirt und aus NH*S
20H* d. h. schwefelsaurem Dekatetryl-Ammotoxyd zusammengesetzt gefunden.

Pus phosphorsaure Salz schlägt sich in gländen Schuppen nieder, ist wenig löstich so-M in Wasser als auch in Alkohol und krystalt daraus ohne zersetzt zu werden.

One exalsaure Salz schlägt sich kalt in Gebeines weissen Krystallpulvers nieder. Aus in warmen Gemische setzt es sich in weissen zenden Blättern ab.

Wals ') hat hei der Analyse der Eschscholtzia Pflanzenbasen Henien drei neue vogetabilische Salzbasen ent-aus der Eschscholtzia caliit, welchen er noch keine Namen gegeben hat. fornica.

L. Flanzenbase, welche rothe Salze gibt, I auf folgende Weise erhalten: die trockno mel wird vollständig mit einem Gemenge von

⁾ Jahrb. f. pract. Pharm. Vill, 223.

Essigsäure und Wasser ausgezegen, die rothe Lösung verdanstet, bis sie das vierfache Volum von der angewandten Wurzel bat, filtrirt, wenn es erforderlich ist, und mit Ammoniak gefällt. Der Niederschlag, welcher eine eigenthümliche violette Farbe, bat, wird wohl ausgewaschen, gelinde ausgetrocknet und dann mit Aether ausge-Die Aetherlösungen werden vermischt und Salzsäuregas hineingeleitet, so lange dadurch cin hochrother Niederschlag hervorgebracht wird, den man auf ein Filtrum nimmt und mit Aether abwäscht. Darauf löst man ihn in Wasser, welches unter Abscheidung von Harz eine blutrothe Lösung bildet, aus welcher die Basis mit Ammeniak niedergeschlagen wird, die man wieder is Aether auflöst und mit Salzsäure daraus niederschlägt, von der sie dann wieder mit Ammoniak abgeschieden und mit Wasser ausgewaschen wird. Wenn dieses dann farblos und geschmacklos durchgeht, so ist die Base rein, sonst muss die ohige Behandlung damit wiederholt werden. So gereinigt bildet sie ein granweisses, sich ins Violette ziehendes Pulver, welches mit allen Säuren hochrothe, krystallisirende Salze gibt.

2. Farblose, scharfe, in Aether lösliche Pflanzenbase. Diese wird aus der Pflanze selbst auf ähnliche Weise durch Essigniure und Wasser ausgezogen und dann durch Ammoniak niedergeschlagen. Sie wird mit Ammoniak-haltigem Wasser gewaschen, so lange dieses noch eine Farbe davon aunimmt. Nach diesem Auswaschen wird sie getrocknet und in Aether aufgelöst, wobei noch mehr von einem färbenden Stoff ungelöst zurückbleibt. Der Aether wird wieder abdestil-

der Rüchstand in Essigsäure aufgelöst und lieser Lösung durch Ammoniak niedergeschlawomit der Niederschlag digerirt wird. Der behene Niederschlag wird in einer Säure aufk, mit Thierkohle behandelt, filtrirt und von in ausgefällt. Diese Basis ist dunn ein weisgeschmackloses, in Wasser unlösliches Pulwelches sich in Alkohol und in Aether aufmid in diesen Lösungen einen sehr bitteren
hmack hat. Sie gibt farblose Salze, welche
bitteren und zugleich scharfen Geschmack

Farblose, bittere, in Wasser lösliche Pflanue, welche durch Schwefelsäure violett wird. l aus den Flüssigkeiten erhalten, woraus eiden verhergehenden Bason ausgefällt, so such aus dem Wasser, womit sie ausgein wurde. Nachdem diese gesammelt und mit Besigsaure neutraliskt worden sind, die Pflanzenbase daraus durch Eichengerbniedergeschlagen, der gewaschene und geitte Niederschlag in Alkohof von 0,840 spe-Gewicht aufgelöst, die Löswog mit Kulkt digeriet , dann die Flüssigkeit abgegossen n Hydrat mit möbr Alkohol digerirt, so lange lette Portion Alkohol work etwas darans auf-**Bie Alkshullsb**ungen, welche alkslisch reawerden vermischt und Roblenskuregas hin-Ritet, se lange bieb noch etwee dadurch nie-Bigt. Deith wird der kollensaure Kalk abby der 'Alkohol ablestillirt und der Rückmit siedendem destiflirtem Wasser ausgezo-Worin ungelöst zurückbleibt, was von den vorhergehenden Basen noch eingemengt

sein konnte. Was das Wasser man ausgezogen hat, iet ein wenig gofarbt. Die Lösung wird bis zur Trochne verdunstet und der Rückstand in Aether aufgelöst, welcher das Färbende ungelöst zarücklässt... Beim Verdunsten des Anthers schiebet die Basis daraus au. Beim gelinden Erhitzen flieset sie wie ein Harz zusammen. In diesem Zustande ist sie ziemlich löelich in Wasser und diese Löaung hat einen:starken, widrig hitteren Geschmach. Wals führt an . dass die Besis aus einer codcontricten Lösung in Wasser dinadi Ammoniak in weissen Flocken reichlich gefällt wird. halt sich wie mit einem Salz, und es sieht demech aus, als enthichte die so bereitete Base nech eine Saure, von der sie durck das Ammoniak die geschieden würde ... wederch sie bich aber aiele niederschlägt, so lange die Lösung so verdünst ist, dan die freigemachte Base darin; aufgeliet Meiben kann. Sie löst sieh in Alkohol und in Aether, und die Lösungen derin haben denschen Geschmack, wie die Lösung in Wasser, Mit Sauren bildet sie leichtlösliche Solta, welche die charakteristische Reaction babent, dass sie, selbst wonn die Lüsting mur di Procent davon enthält, durch himspenetted Schwefnisäure eine prächtig violette Parbe annéhmene la il A goitee .

Walte itersprieht, ::in::Zakkuß:igenanbre Sö atimmangen: übhtolich::Buhan::mitzukkeilen.,

en in 1970 del vinna di blor ne i

Allgemeine Blande amitide Ges vold oof) i hat idie 'Nie Bestandtheile kung vinn concentrirter Schwafeleinte auf Martabder Pflanzen. Stärke. Inklitte untersuphti und daar goffinden j. daar nie damit zwei-Stärke Seltterfeleinsbargibt.

^{*)} Revue scientife etriedustr. NVp 600 - 100

blen die Stärke durch Behandlung mit er und darauf mit Alkohol gehörig von Fett it and dann im lustleeren Raume über Schwene getrocknet worden ist, wird sie mit congler Schwesclsäure zusammen gerieben, wosieb die Stärke, ohne sieb zu schwärzen ahne die Schwefelsäure zu zersetzen, in eiso steisen Kleister verwandelt, dass er bei Reiben kräftigen Widerstand leistet. e nimmt dabei einen eigenen Geruch an. man sie dann 36 Stunden lang stehen, so dunnflüssig geworden. Wird die Masse meh der Bildung und wenn sie noch steif Wasser angerührt, und dieses saure Waspit kohlensaurem Baryt, Kalk oder Bleioxyd igl, so wird die freie Schwefelsäure abgeden, während ein Salz von Stärkeschweselin der Flüssigkeit aufgelöst bleibt. welbe geschieht mit dem Gemische, nachanch 36 Stunder flüssig geworden ist. Bleisalz wurde vorzugsweise zu der Unangewandt. Die Lösung desselben im r verhielt sich von beiden Säuren gleich. dem Verdunsten in gelinder Wärme bis zu heiniühnlichen: Liquidum wurde es über idiäum in den killiseren Raum gebracht, ith dinKrystelliustibus-Punkter bekam, von indlose Nadela strahlenförnig ausgingen, lin Calus skrystellisiste nicht, sondern es beinen gettom dieken Syrup, welcher zun einer woissen Masso erhärtete, die fest Elase haftets. Bui der trocknen Destilla-White sich das Suls wie ein Schwamm auf. dan saure Dämpfe aus, welche die Augen

reizten, und	welche Melse	e n's Essigneh wefelfig
sein sollen.		

Das Salz von der ersten dicken Masse v zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff '	28,31	36	28,88
Wasserstoff	5,00	76	5,06
Sauerstoff	40,00	36	40,48
Schwefelsäur	e 11,05	· 2	10,72
Bleioxyd	15,40	1'	1. 14,92.
	•		

Das Salz von der flüssigen Masse wurde sammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	24,98	24	25,27
Wasserstoff	4,48	52	4,56
Sauerstoff	35,84	24	36,48
Schwefelsäure		. 2	14,10
Bleioxyd	19,62	.1	19,59

Die Formel für des erste Salz == C56 H234 + PbS + 2H.

Die Formel für das zweite Salz County
+ PbS+ H.

Den Bleioxydgehtle wunde durch Källung stimmt, wozu O. 196 für van idem einder O. 401 Gr. von ihm anderen Selm mit Selm sture zeusetzt wunden, aller diese Quanti sind zu gering; als sten sie auverlässige für tete geben könnten. Die Quantität der Scht sänre scheint so wenig utie die des Wasser sonders bestimmt worlde zu, sein a sonden sind ganz einfach ein Product der Rechnang.

Be Kalksetz der letzteren Säure wurde ebennntersucht. Es wurde beim Austrocknen and wie ein erhärtetes Gummi. Die Formel die Zusammensetzung desselben wurde ganz elbe, man braucht nur Pb in dem Bleisalze a Ca zu vertauschen.

Diese Versuche beweisen unwideraprechlich Existens einer Stärkeschweselsäure, aber auch ts mehr. Sie sind ohne alle Kritik ausgek worden. Blandeau nimmt an, dass die Stärkemasse sich mit der Schwefelsäure vert hätte. Er fand, dass sich in dem Syrup' kystallisirendes Salz bildete, welches er nicht 🕦 abzuscheiden versuchte. Man kann als macht annehmen, dass Dextrin durch die refelsäure aus der Stärke gebildet wurde, dass alles, was sich von diesem Dextriu nicht der Schwofelsäure chemisch vereinigte, neben Bleiselze aufgelöst blieb und bei seiner Anamit diesem gemengt erhalten und dadurek Elmeche wurde, dass nur ein Theil von bese in Krystellen anschoss. Hätte er alle nden eine Probe von der gemengten Masse men und analysirt, so würde er in 36 Stun-B verschiedene Säuren, d. h. Dextrin mit der richtiger dentrin-schwefelsaurem Blei-18 verschiedenen Verhältnissen erhalten . Hätte er versucht, die Auffösung des bes durch Schweselwassersteff zu zersetzen. me der Lösung des Dextrin derch Alkohel muschlagen, so ist es wahrscheinlich genug, er die Dextrinschweselsäure frei davon in Alkohol aufgelöst erhalten, und damit dexmelius Jahres - Bericht XXV. 36

trinfreie Salze für die Analyse hötte darstellen

Auf diesen losen Grund baut er dann theeretische Ansichten, welche die Isomerie der Stärke und Zuckerarten betreffen, die aber im Uebrigen ganz verständig sind. Nach seinen Ansichten sind sie polymerische Modificationen, worin er sie alle als bestimmte Multipla von C + 2H + 0 annimmt, so dass der Milehzucker diese 6 Mal, der Traubenzueker 18 Mal, der Rohrzucker 24 Mal und die Stärke 36 Mal enthält.

Persoz ') hat bemerkt, dass die Stärke mit concentrirter Essigsäure gekocht wefden kann, ohne dass sie sich auflöst oder veründert. Kocht man sie aber mit einer verdünnten Essigsäure, so geht sie in Traubenzucker über. Auch Rekraucker wird auf diese Weise in Traubenzucker verwandelt.

Arrow-Root.

Oswald ") gibt an, dass wenn die Stärke von Maranth arundinacea, welche im Handel gewöhnlich Arrow-Root genannt wird, mit Kartof-feletärke verfülscht ist, was sehr gewöhnlich der Fall sein sell, dies dadurch erkannt werden kann, dass, wenn man 40 Gran von der Stärke mit 4 Unze Wasser kocht und während des Kochens ein wenig Salusäure hinzusetzt, ein reizender an Ameisensäure erinneruder Geruch entsteht, welcher nicht mit reinem Arrow-Root hervorgebracht wird.

Zucker

. In Rücksicht auf die Bereitung des Raffinsde-Zuckers aus rohem Zucker mit dem möglichst

^{*)} Comptes. rendus.

[&]quot;) Archiv d. Pharm. XL.

oten Vortheil hat Schützen bach *) umständ-Vorschriften mitgetheilt, welche die gewöhnausgeführte Zucker - Raffinations - Methode Mich abandern. Ihr Zweck besteht darin, dass Verwandlung des krystallisirenden Zuckers in verbindert wird. Das Verfahren scheint sweckmässig ausgedacht zu sein und soll schon an mehreren Orten mit Vortheil anadt werden. Da dieser Gegenstand ganz in Bereiche der Technologie liegt, so muss ich aaf Schützen bach's Abhandlung verweisen. Baumann **) hat gezeigt, dass die bekannte Fürbung, welche der Zucker mit Arsenikhervorbringt, von einer Huminbildung her-, and dass die Arseniksäure in verdünntem Zule zanz dieselbe Veränderung bewirkt, wie an-Siuren. Seine Versuche wurden mit Inulin stellt, welches durch die Säure zuerst in Zucker hing, und dann in Humin, indem zuerst eine bothe, dann dunkelrothe und zuletzt die ge-Miche schwarzbraune Färbung entstand. beh das Verhalten der Zuckerarten zu eini-Metallsalzen verglichen, wobei sich jedoch b eigentlich Neues berausgestellt hat.

ottlieb ***) hat unter Redtenbacher's Zucker mit lag die Binwirkung von schmelzendem Kalitauf Zucher untersucht. Es wurden 3 Theile allisirtes Kalihydyat geschmolzen und 1 Theil er hineingerührt; unter Entwicklung von Was-Egas wurde die Masse braun, indem sie an-

Kalibydrat.

Journ. f. pract. Chem. XXXIII.

⁷⁾ Archiv d. Pharm. XXXVII, 47 und 262.

Ann. d. Chem. und Pharm. LII, 121.

fangs nach angebranntem Zucker roch und damas

einen mehr aromatischen Geruch annahm. einigen Minuten nahm die hestige Gasentwickelung ab, die Masse wurde dickflüssig, blähte sich auf, und wurde suletst steif und farblos oder auf gelblich. Nach dem Auflösen der Masse in Wasser wurde durch Uebersättigen mit Schweselsäure Kohlensäuregas entwickelt und saures oxalsaures Kali niedergeschlagen. Die davon abgegossene Flüssigkeit gab bei der Destillation ein saures Destillat, welches Ameisensäure, Essigsäure und eine nene Sanre enthielt, welche er Metagetonsaure nennt, aus dem Grunde, weil sie auch aus Metsceton bereitet werden kann, wie ich weiter unter anführen werde. Das Destillat wurde im Sieden mit Quecksilberoxyd im Ueberschuss gesättigt, wedurch die Ameisensäure zerstört wurde. Die Quecksilberoxydlösung wurde durch Schweselwasserstoff zersetzt, und die saure Flüssigkeit mit Natron gesättigt und dann zur Krystallisation verdunstet, wodurch krystallisirtes essignaures Natron exhalten wurde und eine Mutterlauge von metagetonsauren Natron, aus welcher der grösste Theil von dem essignauren Natron durch Krystallisation ausgeschieden werden konnte, weil das metacetonsaure Salz schrachwierig krystallieirt. Aus diesem wurde die Metacetonsäure durch Destillation mit Schwefelsäure erbakten. Die freie Säure hat in ihren physischen Eigenschaften eine solche Aehalichkeit mit der Essigsäure, dass sie durch den Gernek und Geschmack schwierig von einander unterschieden werden können.

Die Zusammensetsung dieser Säure wurde durch die Analyse des Silbersalzes bestimmt, was erhal-

Metaceton

bruide, als er die beisse Lösung des Natronm mit einer gleich heissen Lösung von noum selpetersauren Silberoxyd vermischte, woin wenig Silber reducirt wurde. Die noch sitrirte Flüssigkeit setzte beim Erkalten das cetonsaure Silberoxyd in glänzenden, weissen, een Körnern ab , welche unter einem Mitope sich aus strahlig zusammengehäuften Kryn bestehend zeigten. Durch Verdunstung Interlange wird noch ein wenig mehr davon les. Dieses Salz ist wenig empfindlich ge-Licht, so dass es sich in festem Zustande kehwärzt, wenn man es mehrere Wochen demselben aussetzt. Aber bei + 1000 fängt durch die Wärme zersetzt zu werden, ines braun wird. Es schmilzt denn und ver-M sehr rubig. Es warde zusammengesetzt hden (C = 75,84) aus:

•	Gelunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	19,76	6	20,05
- Wasserstoff	2,74	10	2,74
Sauerstoff	13,54	3	13,24
Silberoxyd	63,97	1	63,96
C6 H10 O5.	Die wa	sserbalt	ige Säure
C6 H 10 O5.			· ·

tilt man das Gemenge von essigsaurem und tionsaurem Natron mit salpetersaurem Silvi, so erhält man, wenn dies warm geschieht, Erkalten ein Silbersalz, welches in glänzenbendriten anschiesst, und welches weder dem nuren noch dem metacetonsauren Silberoxyd ich aussicht. Bei der Analyse zeigte sich albe aus gleichen Atomgewichten von diesen a Silbersalzen zusammengesetzt.

ist =

Ein einziges Mal wurde ein Natron-Doppelsalz angeschossen erhalten, aber es konnte dann nicht wieder hervorgebracht werden.

Da das Metaceton (Jahresb. 1837, S. 333) ebenfalls durch Kali aus Zucker hervorgebracht wird, so hielt Gottlieb die Bildung der Säure bedingt durch eine Oxydation auf Kosten des Wassers, in Folge des Vereinigungstreben des Kali's zu der Sanre. Er bereitete daher Metaceton, vermischte cs mit einer Lösung von-zweisach - chromsaurem Kali und destillirte. Im ersten Augenblicke erhitzte sich das Gemische mit hestiger Entwickelung von Kohlensäuregas, so dass ein geräumiges Gefäss erforderlich ist, wenn nicht die Masse übersteigen soll. Nachdem diese nachgelassen hatte, fand die Destillation ruhig statt, und das Destillat war ein Gemenge von Metacetonsäure und Essigsäure, und gab ganz dieselben Producte, wie durch die Destillation der Kalimasse erhalten worden waren, und welche ausserdem noch besonders mit Genauigkeit analysirt wurden.

Das Metaceton ist = C⁶H¹⁰O, und es ist also klar, dass die Metacetonsäure durch Aufnahme von 2 Atomen Sauerstoff daraus gebildet wird. Aber das Metaceton ist eine isomerische Modification vom Oenyloxyd (Jahresb. 1840, S. 582), und es wäre daher vielleicht besser, den zusammengesetzten Namen Metacetonsäure gegen Oenylsäure zu vertauschen. Auch verdient es untersucht zu werden, mit dieser Säure durch Schwefelsäure und Zink oenylschwefelsaures Zinkoxyd hervorzubringen.

Mit Aceton konnte auf ähnliche Weise keine Metacetonsäure erhalten werden.

Gesaseen ') hot an Oct und Stelle den Saft von Saft des				
a Zuckerrohr untersucht, welches auf Cuba in Zuckerrohrs.				
Nachbarschaft von Havanna gebaut wird. Der				
represste Saft enthälf in 100 Theilen:				
~ =				
beheals and Gyps 0,14				
graische Körper, die nicht Zucker sind 0,12				
78,80				
Der Saft ist klar, fast forblos mit einem ge-				
m Stieh ins Gelbe. Dieses Regultat stimmt				
mhe mit Peligot'e Aualyse (Jahresb. 1841,				
18) überein; aber das Zuckerrohr auf Cuba				
nicht mehr als 45 bis 57 Proc. Saft, und es				
alt 16,4 Proc. Faser, während Péligot in				
Otaheitischen Zuckerrohe nur 10 Proc. Fa-				
and. Aber Peligot nahm dabei an, dass das				
terrohr nur Faser und Sast enthalte, welchen				
dem Casaseca berichtigt, indem die ausge-				
ste Masse vicles Andere, als Faser, enthält,				
des ausmacht, was man Bagasse neant.				
Hermann ") hat eine vergleichende Unter-Zuckergehalt in				
tang über den Zackergehalt in den weissenden Runkelrü-				
hischen Runkelrilben und in der gelben, plat-				
Verietät davon, welche den grösseren Theil				
Wurzel über der Erde hat, ausgeführt. Die				
den enthielten bei einem Gewicht von der				
tel, welches betrog				
6 Unzen = 11,4 Proc. Zucker				
23 ,, = 9,55 ,, ,,				
45 ,, = 7,43 ,, ,,				

Ann. de Ch. et de Phys. XI, 39.

") Journ. für pract. Chem. XXXIII, 246.

Die gelben, platten enthielten dagegen bei einem Gewicht von

16 Unsen = 5,86 Prec. Zucker

= 5,10••

Dieletzteren sind also bedeutend weniger zoekerhaltig, aber vortrefflich geeignet ale Futter für Rindvieh.

Barreswil') hat folgende Probe auf den

Probe auf den in einer Flüssigkeit.

Zuckergehalt Zuckergehalt in einer Lösung angegeben, welche nach voshergegangener Prüfung branchbar gefusden und von dem: Conseil d'administration mit 1000 Franken und mit einer silbernen Medaille belohnt worden ist. Man löst weinzaures Kapferexyd in kaustischem Kali und bestimmt genau wie viel Oxyd ein bestimmtes Volum von dieser Lösung enthält. Diese Lösung ist dann die Probeffüssigkeit, welche in einer verschlossenen Flasche unverändert aufbewahrt worden kann. Hat man zine Lösung von Zucker, welche Rohrzecker, Fruchtzueker oder Traubensucker enthält, so werden zwei Proben gemacht. Man giesst ein bestimmtes Volum von der Probeffüssigkeit in ein Gefäss von Glas oder Porcellan, fügt noch mehr kaustisches Kali hinzu, um die Operation za beschleunigen, und erhitzt bis nahe zum Sieden. Daneben wird eine Portion von der suckerhaltigen Flüssigkeit, welche geprüft werden soll, in einer graduirten Röhre gemessen, und zwar eine grössere als erforderlich ist, um alles Kupferoxyd zu Oxydel zu reduciren. Davon wird nun so lange aus der Röhre in die Probeslüssigkeit getropst, als sich aus dieser noch Oxydul niederschlägt, mit der Vor-

^{&#}x27;) Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 301.

bi, weiche bei dieser Probe erforderlich ist, man nämlich genau den Paukt beobsehtet, die Fällung beendigt ist, und er findet statt, n ein Tropsen keine gelbe Wolke mehr bil-- Man sicht dann, wieviel von der Lösung er graduirten Röhre noch übrig ist, und berechinich der bekannten Quantität von dem zu Oxy-Bieducirten Kupferoxyd die Quantität von Zucher keinem Tarif, welcher jedoch in dom eitisten mel nicht mitgetheilt worden ist. Was dann feroxydal abgeschieden hat, ist Fruchtsueher Tranbenzucker. Der Rohrzucher fällt es nicht , als bis er in Fruchtzucker verwandelt worist. Dies geschieht auf die Weise, dass eine abgemessene Portion mit hinsugesetster refelsäure gehocht wird, worauf man diese mit nli wieder gesättigt auf ähnliche Weise anwen-, we sie dann eine Fällung von Kupferoxydul icht, sowohl in Folge des primitiven als auch men gehildeten Fruchtzuckers, dessen Quendiehaant wird, woon man die zuerst erhaltene niität Oxydul davon abzieht.

Die Probe kann nicht angewandt werden, wenn Plüssigkeit Dextrin, Stärke oder andere Stoffe Mit, welche Kupferoxyd reduciren.

lisber den Mannazucker und über eine damit Mannazucker bergebrachte gepaarte Schwefelsäure haben wir und Mannitschwefelsäure.

Favre *). bat den Mannazucker analysist und Zasammenselzung desselben, übereinstimmend ülteren Analysen, richtigangegeben — C6 H1+O6 anden.

⁷ Ann. de Ch. et de Phys. XI, 74.

Um das Atomgewicht dafür zu bestimmen, erhitate er eine Lösung von mit Ammonisk vermischtem essigeauren Bleioxyd bis fast zum Sieden, setzte dann eine concentriete warme Lösung von Mannazucker hinzu, so dass das Bleisalz im Ueberschus blieb. Dadurch entstand kein Niederschlag. Das Gefäss wurde verschlossen und erkalten gelassen, wobei sich dann daraus eine Verbindung von Bleioxyd mit Mannazucker in feinen, perlmutterglaszenden Schuppen absetzte, welche in einer kollensäurefreien Atmosphäre auf ein Filtrum genommen and dann ausgepresst wurden, ohne weiter gewaschen zu werden, weil sie durch Waschen zeraetzt werden. Darauf wurden sie mit den Filtrom über kaustischer Kalkerde in einem luftleeren Raume getrocknet; nachher wurden sie vom Filtram genommen und ferner über Schwefelsaure getrocknet, während sie dabei allmälig bis zu + 130° erhitzt wurden, wodurch sich siehtber Wasser entwickelte und die Verbindung gelb wurde.

Der Bleioxydgehalt darin variirte bei 5 Versuchen zwischen 75,0 und 75,46 Proc. Der Verbrennungs-Versuch gab:

	Gefunden		Atome Berech	
Kohlenstoff	12,19	12,12	6	12,16
Wasserstoff	1,70	1,67	10	1,69
Saucratoff .	10,79	10,82	4	10,81
Bleioxyd	75,32	75,39 ·	2	75.34.

Diese Versuche stimmen also völlig mit 2Pb + C⁶ H¹⁰ O⁴ überein, worans felgt, dess der krystallisirte Mannazucker == 2H + C⁶ H¹⁰ O⁴ ist.

Durch Waschen mit kaltem Wasser wurde diese Bleioxyd-Verbindung langsam zersetzt, indem sich Mannazucker mit weniger Bleioxyd in der Flüsbinyd gebildet wurde. Wird sie aber mit eiehinyd gebildet wurde. Wird sie aber mit eiehin, so schiesst daraus beim Erkalten die erpe Verbindung an, während Mannezucker mit
higer Bleioxyd sufgelöst bleibt. Er fand darin
6 Proc. Bleioxyd, was sich nieht sehr von
6+2C6H¹⁰O+ entfernt, welches 69,5 Proc.
hixyd enthält. Aber es kann doch schwerlich
bine bestimmte Verbindung angesehen werden,
blern es ist vielmehr ein Gemenge von PbC6H¹⁰O+
Pb²C6H¹⁰O+. Wenn siedendes Wasser nichts
be auflöst, so ist der Rüchstand eine Verbinle gab:

•	Gefunden		Atome	Berechnet
Kohlenstoff	8,88	8,76	6	8,83
Wasserstoff	1,29	1,19	10	1,22
Saucretoff	7,95	7,70	, 4	7,84
Bleioxyd	81,88	82,45	3	82,11.

Aus allen diesen Verbindungen wurde, wenn It sie durch Schwefelwassezstoff zersetzte, der Innazueker unverändert wieder erhalten.

Der Manuazueker vereinigt sich mit anderen ben; aber da diese Verbindungen nicht krystalien, so können sie nicht zu analytischen Bennungen angewandt werden. Er verträgt das bien mit überschüssigem kaustischem Kali, aber gibt bei der trocknen Destillation mit Kali oder Metaceton, gleichwie Zucker, aber ohne Eintegung von Aceton. Auch hat er nach diesen muchen von Favre eine solche Zusammentung, dass zu dieser Bildung nur erforderlicht, dass Wasser und 3 Atome Sauerstoff abge-

schieden werden. Ist Favre's Ansicht richtig, so muss er bei der Destillation mit Schwefelsiere und chromsaurem Kali ebenfalls Metacetonoiere geben, weil er das Radical dieser Säure entbilt. Der Mannazucker schmilzt bei + 160°, ohne sein Gewicht zu verringern, worauf er bei + 162° krystallinisch erstarrt. Er reducirt sehrrasch Silberoxyd.

Mit Schweselsäure vereinigt sich der Mannazucker zu einer gepaarten Säure, unter Entwickelung von Wärme, aber eine dass er sich dabei fürbt. Sobald er völlig darin aufgelöst ist, wird die Masse mit Wasser verdünnt, mit Kreide gesättigt, filtrirt, und mit essigsaurer Baryterde vermischt, um die Flüssigkeit von der Schweselsäure des aufgelösten Gypses zu besreien.

Aus der filtrirten Lösung wird dann ein batsches Bleisalz niedergeschlagen, indem man dreifach-basisches essigsaures Bleioxyd hineintropft.

Der Niederschlag wird mit siedendem Wasser so
lange gewaschen, als das Waschwasser noch Spuren von essigsaurem Bleioxyd mitführt.

So ausgewaschen ist dieses basische Salz weise, unlöslich in Wasser, leicht löslich in sehr verdünnten Säuren, ohne dass sieh dabei Kohlensäuregas entwickelt und ohne schweselsaures Bleioxyd ungelöst zurückzulussen, was sieh aber doch darin beim Kochen der Lösung bildet. Das Salz enthält nach Favre keine Spur von Essigsäure.

Es wurde susummengesetzt gefunden aus:

	8			
	Gefe	unden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	5,98	6,09	6	6,91
Wasserstoff	0,85	0,79	10	0,83
Sauerstoff	1,30	1,36	4	1,97
Schwefelsäure	13,30	12,91	2	13,37
Bleioxyd	88,17	87,85	4	87,82,

 $=2\dot{P}b^2\ddot{S}+C^6H^{10}O^4.$

Wird dieses Salz durch Schweselwasserstoff zersetzt, so erhält man die Säure in der Lösung, welche sich im Exsiccator concentriren lässt, aber nicht das Sieden verträgt, indem hierbei Schweselsäure frei wird. Die concentrirte Säure fällt nicht die Salze von Baryt oder Kalk, was aber nach dem Kochen stattfindet.

Ueber diese Säure werden fortgesctzte Versuche versprochen.

Achnliche Versuche über diese Säure sind gleichzeitig von Knop und Schnedermann") in Göttingen angestellt worden. Auch diese analysirten
den Mannazucker und fanden dessen Zusammensetzung am besten mit der längst angenommenen
Formel übereinstimmend.

Die Mannitschwefelsäure brachten sie auf dieselbe Weise, wie Favre, hervor, sättigten die Lösung theils mit kohlensaurem Baryt und theils mit kohlensaurem Bleioxyd, brachten damit neutrale Salze von Kali, Natron, Baryt und Bleioxyd hervor und analysirten alle diese, sowohl durch Verbrennung als auch durch Bestimmung des Gehalts an Basis darin. Bei allen diesen Analysen, von denen ich als Beispiel nur die Zahlen von einer anführen will, wurde die Zusammensetzung der Formel 2R S² + C³H¹⁴O⁶ oder 2R S + C³H¹⁴O⁶ S³ entsprechend gefunden.

Die Analyse des Kalisalzes gab:

^{&#}x27;) Ann. d. Chem. u. Pharm. LI, 132.

Gefunden		Atome	Berechne	
Kohlenstoff	14,13	8	13,44	
Wasserstoff	2,40	14	1,95	
Sauerstoff	40,64	18	40,24	
Schwefel	17,45	4	17,99	
Kali	25,38	2	26,30.	

Allerdings hinkt das Resultat der Rechnung etwas, was auch bei den übrigen Analysen der Fall ist. Aber es ist klar, dass ihre Resultate mit denen von Favre unvereinbar sind. Da es nicht zu vermuthen ist, dass auf der einen Seite in den Analyses ein Fehler begangen worden ist, so muss die Ursache in einem dabei stattgesondenen, auf irgend einer Seite nicht beobachteten Umstande gesucht Vergleicht man in diesen Analysen die werden. Kohlenstoffgehalte mit dem Schwefelsäuregehalte, so ergibt es sich, dass in Favre's Salze 100 Theile Kohlenstoff 222,5 Th. Schwefelsaure, und in Knop's und Schnedermann's Salze 423,33 Th. Schwefelsäure entsprechen, was nicht völlig doppelt so viel ist. Dann liegt die Frage zu beantworten vor: gibt nicht der Manuazucker mit. Schweselsäure zwei Säuren, in welchen die eine doppelt so viel Schwefelsäure wie die andere enthält, und von denen Favre, durch die von ihm angewandte Bereitungsmethode des basischen Bleisalzes nur die eine, und Knop und Schnedermann ein Gemenge von beiden, aber die Schwefelsäure-haltigere in einem überwiegenden Verhältnisse erhalten haben, worans das Hinkende in der Uebereinstimmung zwischen Rechnung und directem Resultat folgen könnte?

Die Letzteren nehmen auf den Grund ihrer Versuche an, dass die Zusammensetzung des Mapusteken mit C⁸H¹⁶O⁸ und wahrscheinlich mit +C⁸H¹⁶O⁷ ausgedrückt werden müsse. Aber kun haben alle mit dem Mannasucker angestell-Analysen ungefähr † Proc. Kohlenstoff zu viel geben, und dagegen einen Wasserstoffgehalt, Iche der alten Formel entspricht.

Mannitschwefelsaures Kali wird erhalten, wenn die Lösung des Bleisalzes genau mit schwenurem oder kohlensaurem Kali ausfällt. Es inet dann zu einer gummiähnlichen, gesprunen Masse ein. Das Natronsalz verhält sich 8 80. Das Ammoniumoxydsalz wird leicht Eintrocknen zersetzt, aber es ist den vorebenden ähnlich. Das Barytsalz kann durch ichtige Verdunstung in körnigen Krystallen schossen erhalten werden, wobei sich aber at schwefelsaurer Baryt bildet. Am besten ist eine warme Lösung mit warmem Alkohol bis ansangenden Fällung zu vermischen, worauf ein Erkalten in Gestalt von Körnern anschiesst. er Hitze des Wasserbades wird es braun. Bleioxydsalz krystallisirt nicht, sondern es gummiähnlich, aber es zersetzt sich noch ter als das Barytsalz. Durch Alkohol wird öläbnlichen Tropfen abgeschieden, welche Meeren Raume zu einer durchscheinenden, Behen, in der Luft wieder zerfliessenden Masse trocknet werden können. Die Salze von eroxyd und von Silberoxyd sind eben so t löslich, werden aber noch leichter zer-

ezwischen wird eine wiederholte Uutersuchung wendig. Mannazucker

Knop und Schnedermann') haben ferner in verschiede- den Mannazueker in Agaricus piperatus gefunden, worin er in grosser Menge enthalten ist. Stew house ") hat ihn in folgenden Seegewächsen gefunden: Laminaria saccharina, worin 12,15 Protenthalten sind, so dass er mit Vortheil daraus bereitet werden kann; Laminaria digitata und Halydris siliquosa enthalten 5 bis 6 Proc.; Rhodomenia palmata enthält 2 Proc.; Fucus vesiculosus enthält 1-2 Proc. Alaria esculenta, Fueus serratus und Fucus nodosus enthalten ihn ebenfalls.

Riegel ***) bat ibn in Cautharellus esculentes und in der Clavellaria coralloides gesunden.

Dagegen bat Stenhouse +) angegeben, dass Mannazucker ist nicht in den der in Nadeln krystallisirende Körper, welchen Quecken ent-Pfaff mit siedendem Alkohol aus dem Wasserhalten. extracte der Wurzel von Triticum repens ausgezogen hatte, nicht Mannazucker ist, sondern ein saures Kalisalz, welches er für saures oxalsaures Kali hält.

Gummi und Pflanzenschleim.

Schmidt : hat in Giessen eine sehr aufklärende Arbeit über Gummi und Pflanzenschleim ausgeführt Er analysirte diese Körper erhalten aus Gummi Tregacanthae, G. Cerasorum, Salep, Semen Cydonicrum, Sem. Psyllii, Sem. Lini, Radix Althaese, Salvia-Arten, Radix Symphiti und von Sphaerecoccus crispus. Alles daraus in kaltem Wasser lösliche Gummi oder Schleim hatte die Zusam

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 243.

[&]quot;) Das. LI, 349.

^{***)} Jahrb. der Pharm. V, 287.

⁺⁾ Ann. der Chem. und Pharm. LI, 29.

^{††)} Das. S. 354.

tenng, der Stärke; ader von Gammi arabienm KH90.010, and das in kaltem Wassen Unlös-Beher damit. Ansquellende (Bassutin) hatte die Minangeizung der Stärke oder des Enipmi's, mat bei -1.480°, nämlich == C12 H18 O9. ski die ensteren als auch die letzteren Körper is sick durch Kochen mit verdünnter Schwehtt in Dextrin and in Zucker verwandeln. h halte es für überstüssig, ans dieser wich-Arbeit mehr als das Hauptresultat anaufüland verweist in Betreff der Analyse einer iverseltiedenen Gummiert auf die Abhand-Re sind darin vernébiedene pflanzenphysiothe Ansichten entwickelt, walche aber ausser Grennon, diesen Jahrenberichts liegen.

semborg") bat einige Untersuchungen über Metapektinmy's Metepektissäure (Jahresh. 1842, S. 277) fiket, welche durch fortgesetztes Knehen des ju mit Alkali oder mit Säure gebildet wersell. Dabei fand er Fremy's Angabe bestädes des Pettin durch Kochen mit Alkali Maldelichkeit in Wasser vorliert, so dass es Mann micht mehr durch Essigsäure plaraus schlagen lässt. Nach balbstündigem Kochen belensaurem Natron und Sättigen der Flüs-Lmit Essigsänge, bis sie sauer reagirte, ben essignaures Bleignyd dariu eima Nieder-In welcher, wold ausgewaschen und getrockans 41,39 Theilen Bleioxyd und 58,61, Th. imine hestand, welche letztere aus C12H16O10 mengesetzt war (vergl. Jahresbericht, 1845, 81). Das Verkältniss zwischen dem Saueratoff

säure.

Scheikundige Onderzoekingen, II, 215.

in dem Oxyd und in der Säure ist von der Angel die Säure 10 Mal so viol Sauerstoff die dim if verbundene Bleienyd enthält, und dass das Grait Ph C12 H16 O10 ausgedrückt werden hie Darauf wurde eine andere Portion Paktin 7.8 den lang mit kohlensaurem Natron im Uchenst gekocht, und dadurch wurde auf ähnliche Hein Niederschlag erhalten, welcher aus 46,433 len Bleienyd und 53,87 Th. Säure bestand, micht der Sauerstoff des Oxyds zu dam der S=1:8 verhielt. Es glüchte ihm micht, eine Bleienyd reichere Verbindung, als diese, her zubringen, oder im Uchrigen Freuny's Angüber die Metapektinsäure zu bestätigen.

Pektin und dessen Veränderungen.

Chodnew ') hat, in Liebig's Laborated Untersuchungen über Pektin, Paktinsüure in Metapektinsäure in der Absieht angestellt, un noch unsicheren Data über die Zusammensett und Sättigungscapacität dieser Körper zu et schen, und diese Untersuchungen haben sehrt merkenswerthe Resultate ergeben.

Des Pehtin bereitete er theils aus Birnen Acpfeln und theils aus weissen Rühem. We es aus dem ansgepressten Birnsaft mit aus Alkohol ausgefällt, dann mit Spiritus ausgeschen und ausgepresst wurde, so war es röthlich gefärbt (welche Farbe auch die von Mit berg analysirten Bleiniederschläge hatten); auf 8,5 Proc. Asche, und gab bei der Analyse, Abzug des Gewichts der Asche; Zuhlen, wit mit denen von Fromberg ausgegebenen über stimmten. Aber da dieser Gehalt an Asche eine

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. L1, 855.

it sa fremden Salzén auswies, so konnte das int nicht die richtige Zusammensetzung des in darlegen.

verladerte daher die Bereitungsmethode des is auf die Weise, dass er das mit Alkohol lilte Pehtin wieder in Wasser auflöste, die g mit Salzsäure vermischte, um die darin blenen Salze zu zersetzen, und dass er es wieder mit Albehol ausfällte und auswuschten Auspressen und Trocknen bildete eb line harte Masse, die sich schwierig zu Pultreiben liess, welche sich in Wasser auf nad welche beim Verbrennen 1,50 Proch surüchkess, die heine Kohleusäure enthielt, belebe dem grössten Theile nach phosphor-Risenenyd war. Das so bereitete und bei P getrocknete Pektin geb bei dier Anhlyse 15,84):

Gefunden Atome Berochnet .

Schlienstoff 43,70 43,79 28 44,09

Wasserstoff 5,63 5,41 42 5,54

merstaff 50,67 50,80 24 50,40

hes Pektin gab Niederschläge mit essignauleiexyd und mit essignaurem Kapferoxyd; Mt von constanter Zusammenuetzung erhaltelen. Die Bleiexydverbindung enthielt eine KO und ein underes Mal 80,46 Proc. Blei-Mit Mulle von Kall seducirte en aus schweun Kapferoxyd das Oxyd un Oxydol.

Pektisionere stellte er aus Rüben dar; welches Pektinsäure.

ion Brei zerrieben, dans ausgeptesst, mit ir wohl ausgewaschen und wieder ausgepresst in. Der ausgepresste Rückstand wurde ‡ it lang mit einer stark verdünnten Kalikuge

ansgekocht und die gebildete Lüstug durch: wand Strirt. Aus dieser nun trüben Flü wurde die Pektinsäure durch Salzsäure mie schlagen, gut ausgewaschen, zuerst mit and dann mit reinem Wasser, und zolet Askobel, worant sie euegepreset und in niak aufgelöst wurde. Die Lösung ging mun furbles und blar durch Papier, und nach. Fiktsiren wurdersie mit Salzsöure vermiegle dadurch ausgefällte Pektinsäuse geweschen. mit sauremaind dann mit reinem Wasser letzt mit Alkehol. Des Weschen zuletzt kehol hat den Vortheil, udess warm die M sinve durch das Wasser weggeführt woord die Pehtinsätuse: zu einer sehwierig ausgawe den Gullert'aufguillt, welche Gelatinirung d hohol verhindert, so dass man die Saure al faserige, holzähnliche Masse erhält, die: nich auspressen und trocknen lässt. Sie ist fa aber wird sie lange Zeit bei + 1200 erhalt nimmt sie einen Stieh ins Gelbe an. brennt ohne sich aufzublähen, und läset dat völlig 4 Proc. Asche zuräck, die hauptal phosphersource. Eigenoxyd int, Sie ist in a dem Wasser wonig adex night lialich, abor und ibine Färlang in verdügaten Alkalie die. Lösung derin gibt mit, allen nuorge Salzen, Quochailbenthlotis ausgenemmen. artige Niedetschläge. Nach verschieden en tuage-Operationers' exhalten murde sig. gesetzt golunden: ens.:

Gefunden Atome Bereck Kolilenstoff 42,25 42,39 14 42,49 Wasserstoff 5,29 5,13 20 5,03 52,53

Skødnew glaubt jedoch, dass die Atomenlik doppelt so gross sei, wodurch die Säure I der Manier der Giessener Schule zu einer Maischen wird.

Minsaure Salze werden auf mehrfache Weise ten. Am besten fand es Chodinew, dass die Lösung der Säure in einem Alkali mit harium niederschlägt. Der dadurch gebildete lartige Klumpen wird in der Flüssigkeit mit had gefasst und ausgepresst, dann mit rei-Wasser angerührt und auf dieselbe Weise mehrere Male ausgepresst. Dadurch gebt die intige Beschuffenheit verloren, und er beit dieselbe faserige holsähnliche Beschaffenvie die Säure, so dass er sieh dann leicht lölhtändig auf einem Filtrum auswaschen lässt. 🔌 h Handgriff schreibt Chodnew für alle gepektinsauren Salze vor. Nach dem Trockand sie dann leicht zu pulverisiren. Das halz wird durch Digestion mit überschüssikohlensaurem Ammoniumoxyd zersetzt, um die Baryterde abzuscheiden. Die Flüssigwird Attrict und freiwillig vordunsten gelas-Nobei das kohlensaure Ammoniumoxyd wegeffigranf wird diese Lösung des Ammonium-Mizes zur Fällung des Salses von jeder bein Basis angewandt. Auch lassen sich die wen Keli und Natron mit Vertheil dasu anm, welche so bereitet werden, dass man die Più dem Hydrat des Alkali's bis zur Sättianslöst, die Lösung filtrirt, das Salz mit el ausfällt und mit Alkohol auswäscht. Diese twerden zwischen $+\,150^{\circ}$ und $+\,160^{\circ}$ gelbDas Kalisalz, auf diese Weise hereitet, nach dem Trocknen hei + 190° feserig, hall und es lüset sich kaum zu Pulver zerveiben. Ri Verbrennen bläht es sich etwas auf, was auch dem Natronsalze der Fall ist, aber nicht mit übrigen. Es ist löslich in Wasser und dies sung ist völlig neutral.

Das Natransals verhält sieh eben so.

Das Ammoniumoxydeale abenfalls, aber est durch Trocknen bei + 100° sauer und rothlel und es löst eich dann mit dieser Fanke im Ter auf.

Das Rarytealz ist ein geletinfent Niedered Es wurde nach dem Trochnen bei -1-400% lysiet und zusammengesetzt gefunden aus :

	Colemoch	Vient	metalami
Kohlenatoff	30,58	14	30,50
Wasserstoff	3,64	20	3,69
Saveratoff	37,90	13	38,13
Baryterde	27,88	1	27,68
1 C14 BE90	012		-

= Ba + C14 H20 O15.

Des Kalksalz verhält sich ganz shen sei gab bei der Verbrennungs-Analyse eben sei friedigende Resultate.

Das Bleiszydsels fällt helt gellertartig und teal nieder. Durch siedende Fällung erhälte aber ein basisches Salz, welches ein versall nes Ansehen hat, und welches er ehen so zu mengesetzt fand, wie das letztere von Fromett insofern, dass es 46,43 bis 46,32 Proc. Biel enthielt. Bei der Verbreunungs-Analyse gall

	(efunden.	Alome	Berechne
. 1	Kahlenstoff	23,06	. 28	23,38
١	Wasserstoff	2,55	38	2,63
	Saverstoff	28,07	25	27,72
į	Bleioxyd	46,32	3	46,37

(PbC14H18Q12) + PbH. Aber für diese Forhat er 4 Aequivalent Wasserstoff und 4 Atom hatoff...in der Säure zu viel behommen, was it der Annahme von 1 Atom Wasser rechtt. Dessen: ungezehtet hält er sie doch für hall, aber ex-stellts heine neue Analyse mit en Salze an.

hs:Silberonydsalz muss mit völlig neutralam sternauren Silberaxyd gefällt werden. ngste Ueberschuss an Salpetersäure veranlasst Einmengung von freier Politinsäure. Es ist übrigen ähnlich und wurde ansammengesetzt nden aus:

	Gefanden		Atome	Berechnet	
	Kohlenstoff	26,45	14	26,73	
	Wasserstoff	3,10	20	3,18	
,	Souerstoff	33,75	13	33,13	
,,	Silberezyd	36,70	1	36,96	

% + C14 H20 O15.

ine andere Art-Abänderung des Poktins wurde Pektinige Chodnew erhalten, als er die zerriebenen, Pringepressien, gewasehenen und wieder ausnoten Röben mit einer sehr verdünnten Salukochte, und die abfiltrirte, schwach opalisi-E-Lieung mit Alkohol ausfühlte, den Niederg mit Alhohol und darauf mit Acther austh und down trocknets. Das Kochen mit Salute hat keinen anderen Antheil an der Auszieng der Säure, als dass sie die Kalkerde weg-

nimmt, mit welcher dieselbe verbunden ist, und welche sie unföslich macht. Wird die zerriebene und ausgewaschene Rübenmasse mit einer weniger stark verdünnten Salzsäure ange röhrt, dann in der Kälte einige Stunden lang stehen gelassen und die Masse dann ausgepresst, so löst sich die neue Varietät in darauf gegossenem siedenden Wasser auf, so dass sie sich durch Alkohol daraus niederschlagen lässt. Sie bildet dam nach dem Trockmen ber + 420° eine farblose, faserige, holzige Masse, die eich nicht zu Fulver zerreiben lässt, welche sich aber sowold in reinem als auch in alkalischem Wasser außöst. Sie hat den Namen pektinige Säure erhalten.

Ibre Lösung in Wasser reagirt sehwach sauer. Kali fällt daraus, wenn man sie damit übersättigt, eine Gallert, eben so Kalkwasser. Salpetersarres Silberoxyd gab keinen Niederschlag, aber sie nahm eine dunkte braunrothe Farbe an, ohne trübe zu werden.

Sie wurde zi	15amm	engesetzt	gefun	den aus:
	Geft	ınden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	43,02	42,92	28	43,18
Wassersteff	5,72		42	5,39
Saucratoff	51,26	51,49	25	51,22

Die Salze dieser Säure bestehen, wie wir nachher sehen werden, aus $\dot{R}+C^{28}H^{40}O^{24}$, folglich weist die nun augeführte Analyse $=\dot{H}+C^{28}H^{40}O^{24}$ ans.

Das Silberangelsalz wird erhalten, wenn man eine Lösung von der pektinigen Säure in Wasser mit neutralem aufpetersauren Silberoxyd im Ueberschuss vermischt und dann Alkehol binsufügt, wedurch sich das Salz gallertartig abscheidet. Nach Amwaschen mit Alkohol ist es farblos, aber Innt bei 4 1000 einen Stick ins Rothe an. Is wurde zwammengesetzt gefunden aus:

:	ě	Gefunden	Atome	Berechact
	Kohlenstoff	33,62	28	34,86
	Wasserstoff	4,12	40	4,03
	Sauerstoff	39,00	24	38,57
	Silberoxyd	23,26	1	23,40.

he Bleioxydsalz wird durch essignares Bleifins einer Lösung der pektinigen Säure in her niedergeschlagen, und ist bei dem Fällen Harlig.

is wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden			Atome	Berechnet	
dichlenstoff	33,79	34,25	28	34,17	
Wesserstoff	4,13	4,32	40	4,07	
Amerite	39,98	39,28	24	39,07	
Meioxyd	22,10	22,15	1	22,69.	

hie pektinige Säure unterscheidet sich in der Immensetzung von 2 Atomen Pektinsäure durch imme Sauerstoff weniger, als diese enthält, wann diese analysirten Verbindungen, wie libr wahrscheinlich ist, 2 Atome pektinige in = 2 C¹⁴ H²⁰ O¹³, enthalten haben, durch 1 a Sauerstoff. Davon ist der Name pektinige babgeleitet worden.

dem Pektin unterscheidet sie sich durch havivalent Wasserstoff weniger, und es wäre hicht möglich, dass, da die Analyse des ermicht recht sieher ist, beide eine gleiche himensetzung haben, dass aber in die pekti-Säure durch die Behandlung mit Salzsäure han Wasser in chemische Verbindung eingelie ist. Chodnew betrachtet die Ueberein-

stimmung in der Zusammensetzung als nicht wunwährscheinlich, aber er glaubt doch, dass I Name pektinige Säure beibehalten werden müs Dies ist um so richtiger, als sie dann wohl i merisch, aber nicht identisch sind, da sich indifferente Pektin nicht chemisch mit Wasser einigt.

- In Betreff der Pektinsäure glaubt Chodn dass sie nicht als solche in den Pflanzen en ten, sondern ein Product der Wirkung des kali's sei. Denn werden die ausgepreseten ben mit Ammeniak gekocht, so ist in der: durch erhaltenen Lösung nichts enthalten, durch Säuren oder Alkohol gelatinirt, indem Ammoniak nicht die Kalksalze sersetzt. wenn man nach dem Ausziehen der pektig Säure durch Kochen mit verdünuter Salzsäure ungelösten Rückstand answäseht and ihn mit kaustischem Kali auskocht, so erhält mas diesem eine andere gelatinirende Saure aufge welche nach dem Ausfällen mit Salzsäure, Wass mit Alkohol und Aether, und Trocknen bei zusammengesetzt gefunden wurde aus:

•	Gelu	nden	Atome	Berechn
Kohlenstoff	41,52	41,39	28	41,68
Wasserstoff	4,75	4,92	38	4,71
Sauerstoff	53,73	53,69	27	53,61.

Sie enthält also 1 Acquivalent Wasserstoff A niger und 1 Atom Sauerstoff mehr als 2 Atts Pektinsäure. Er nennt sie Ueberpektinsäure. A Pektinsäure kann dann angesehen werden, als a standen aus Es ist daher sehr zu bedauern, dass dieser ne Körper nicht eben so ausführlich untersucht irden ist, wie die vorhergebenden. Es ist keins n seinen Salzen mit irgend einer Basis analysirt it kein Begriff von seiner Sättigungscapacität ihen worden.

Als Beweis der Richtigkeit seines Schlusses sichtlich der Bildung der Pektinsäure führt er dass sich die pektinige Säure durch schwaches wärmen mit kaustischem Kali in Pektinsäure wandelt. Der dann daraus mit Säure abgeliedene gelatinöse Körper gab bei der Verbrengs-Analyse ganz die Zusammensetzung der Minsäure. Aber wenn

2Atome Pektinsäure sind = 28C+40H+260 # A tom pektinige Saure = 28C+40H+940, Ner Unterschied also wird = Mitte durch Versuche gezeigt werden müssen, her dieser Sauerstoff gekommen ist. Durch metzung kann dies hier nicht geschehen sein, k im vorhergebenden angenommen wird, dass bei der Bildung der Pektinsäure aus Pektin d Ueberpektinsäure stattfinde. Der Versuch Ne ausweisen müssen, dass Sauerstoff ganz ch aus der Luft aufgenommen worden ist, aber h liegüber angestellter Versuch wird nicht an-Findet aber eine solche Absorption M., sa beweist der Versueh nichts für die Biling der Pektinsänre aus Pektin und Ucherpektin-iure. — Mit einem Wort, dieser zuletst angefährte Theil der Untersuchung muss weiter a folgt werden, um recht klar zu werden.

Er hat ferner ausgemittelt, dass unreife Frückt z. B. unreife Stachelbeeren, nicht Pektin, sond pektinige Säure enthalten.

Die Masse, welche von Acpfeln, Birnen an Rüben zurüchbleibt, nachdem sie mit verdüng Salzsäure, kaustischem Kali, Alkohol und Achbehandelt worden ist, ist ein in diesen Flünkeiten unlösliches Zellgewebe, welches eine patinartige Zusammensetzung hat. Sie wurde mit dem Trocknen bei + 115° zusammengesetzt funden aus:

	Gefunden		Atome	Berechne	
1	Rüben	Aepfel		•	
Kohlenstoff	45,97	45,94	28	45,90	
Wasserstoff	6,13	6,25	44	6,01	
Sauerstoff	47,90	47,83	22.	48,09.	

Sie enthielt sehr wenig Asche = 0,45 Pm welche abgezogen wurde. Auch diese analytis Untersuchung muss genauer geprüft werden, m die Zusammensetzung so nahe mit der des Zugewebes, welches die Stärkekörner umkleidet, sammenfällt, dass man wohl eine geringe Einm gung von nach nicht ausgezogenem incrustirent Stoff vermuthen kann.

Zwischen allen diesen Körpern stellt er A folgende Vergleichung auf:

Pektinartiges Zellgewebe	=	28C-	-44H-	-9
Pektin	=	28C-	-42H-	-9
Pektinige Säure, wasserhaltige	=	26C-	-42H-	-9
Poktinsäure			-40H-	
Uebernektinsäure			-38H-	-

Die von Aperny appegehene Metopektinsünre mte Choduew eben so wenig wie Fromberg erbringen, wenigstens nicht als einen mit dem hin isomerischen Körper. Frem y gab an, dass sowohl durch Kochen mit verdünnten Säuren anch durch Kochen mit kaustischem Alkali gelet werde. Mit Säuren erhielt Chodnew her. Ameisensäure und Huminsäure. Durch eres Kochen mit kaustischem Alkali hatte zwar solche Veränderung stattgefunden, dass Eshare in den meisten Fällen nichts niederschlug, aber Mineralsäuren weisse Flocken abschie-, und sich in der Kalilösung eine neugebil-E Saure von anderer Art befand, welche Chodw noch nicht genauer untersucht hat, von der aber vermuthet, dass sie Aepfelsäure sei, so kunstig wohl die Metapektinsaure gestrichen kann.

Mulder ') hat den Pflanzenleim analysirt, von Pflanzenleim.

Tich schon früher im Jahresberichte 1843,

Mit, Analysen von Scheever und Jones

Meilte. Das Mehl von Waizen wurde mit

mer ausgehnetet und die dadurch von löslichem

min, Stärke, Gummi und Zucker befreite Masse

Alkohol behandelt, worin sich der Pflanzen
auflöste. Aus der abfiltrirten Lösung in Al
fel wurde dann derselbe durch Wasser nieder
thingen, worauf er, zur weiteren Reinigung,

th 2 Mal in Alkohol aufgelöst und durch Was
helmine wieder niedergeschlagen wurde. Dar
kwurde er bei

130° getrochnet. In diesem

hande enthält er so wenig unorganische Stoffe,

⁵⁰ Scheik. Onderzoek., Il, 154.

Es schoiat schwierig esklärbar zunsbin, wie cin so ausgezeichneter Chemiker, wie Liebig, solchen Thatsachen zuwider, deren Unrichtigkeit er nicht dargelegt hat, bei einer willkührlich angenommenen Formel-Berechnung beharrt, ohne sich auf irgend einen dieselbe bestätigenden Sättigungs-Versuch zu stützen. Möge Liebig oder seine Schüler erst durch gute Versuche darlegen, dass das Protein in seinen bestimmten Verbindungen auf 1 Atom von einem unorganischen hörper 48 At. Roblenstoff enthält; unterdessen aber muss das Beharren bei seiner Formel als ein Vorsatz angesehen werden, eine in dem Laboratorium zu Gressen ausgerechnete Formel nicht zu verändern, wiewell ihr durch unbestrittene Thatsachen widersprochen wird; eine Festigkeit im Vorgefassten, die sich auch in vielem Anderen zeigt, z. B. in der fortwährenden Anwendung des in dem Lahoratorium zu Giessen bestimmten, deutlich zu hohen Atom gowiehts für den Kohlenstoff = 75,84. - In diesem Ealle findet nun der Umstand statt, dass wenn Malder's Formel die richtige ist, wie Thatsachen bis jetzt darlegen, so taugt die ganze Rochnung su pichts, sondern muss ganz umgesetzt werden, obgleich, wie Kohlrausch') in seiner Kritik der Liebig'schen Rechnenweise richtig bemerkt, en nichts gibt, für dessen Bildung man nicht eine Probabilitäts-Rechnung bekommen kann, wenn man cip Oxyd von Kohlenstoff and Wasserstoff, Ammeniak. Wasser und Sauerstoff aus der Lust anwendet und sich dann die Freiheit nimmt, nach dem

^{*)} Physiologie und Chemie in ihrer gegenwärtigen Stellung. Gött. 1844.

oderniss der Probabilitäts-Theorie Wasserstoffen, Wasser, Kohlensäure oder Sauerstoff und inschiedenen Fällen auch Ammoniak abzuscheiRohlrausch hat mit Scharfsinn und auf Belustigende Weise die schwache Seite dieser ihm Behandlungs-Methode der Wissenschaft blegt.

The van dier ') bat ausführliche Untersuchun-Holz, Lignin.
Ther Holzgewächse und über die Brutto-Zutunsetzung verschiedener Holzarten angestellt.
Theser ausführlichen Arbeit kann ich hier nur
Theseltzte kurz zusammengefasst mittheilen.
Thide verschiedene Holzarten wurden durch

bennung analysirt und gaben :

Buche Eiche Birke Pappel Weide 49,89 50,64 50,61 50,31 leastoff 51,75 erstoff 6,07 6,03 6,23 6,32 6,19 41,08 43.11 42.05 42.04 42.39 1,28 1,12 0.93 0,98 0.98 Asche wurde besonders bestimmt und ab-Es versteht sich, dass dies Brutto-Anaand, in deren Resultate das Lignin und die Zellen abgesetzten Stoffe inbegriffen sind. gende auf Untersuchungen gestützte Berech-🐿 🕶 erden angeführt :

if einem Hectare eines Buchenwaldes, des Intergrund bunter Sandstein ist, werden nach Mittelzahl jährlich hervorgebracht:

Cubic-Meter Holz, welche 3650 Kilo-Wiegen, und welche 1800 Kilogrm. Kohkir, 26 Kilogrm. Wasserstoff und 3,4 Kilogrm. Motoff enthalten, ausser 50 Kilogrm. Asche.

⁾ Ann. de Ch. et de Phys. X, 129. . . ruelius Jahres-Bericht XXV.

2. Durch diesen Zuwachs würde in 9 Jahren der ganze Kohlensäuregebalt in der darüber ruhenden Atmosphäre gänzlich verzehrt werden (voraugesetzt, dass aller Kohlenstoff aus der Luft aufgenommen wird, und dass nichts davon durch die Verwesung des Abfalls in dieselbe zurückhehrte).

Ligninschwefelsäure einer Untersuchung unterworfen.

Er sucht zu beweisen, dass das Lignin aus einer gleichen Anzahl von Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff-Aequivalenten zusammengesetzt sei. Er behandelte Baumwolle im Sieden mit Wasser, Salzsäure, kaustischem Kali, Alkohol und Aether, wie dies zur Isolirung des Zallgewebes gewähnlich geschieht, und er analysiste sie darauf nach dem Trocknen bei + 1400, wodurch er erhielt:

 Genunden
 Atoms
 Berechnet

 Kohleustoff
 40,59
 1
 40,00

 Wasserstoff
 6,66
 2
 6,66

 Sauerstoff
 52,75
 1
 53,28.

Es war ihm kein Hinderniss das berechnete Resultat als richtig auzunehmen, dass der Versuch 0,59 Proc. Kohlenstoff zuviel gegeben hatte, und dass alle Anderen, welche sich mit der Asslyse des Zellgewebes beschäftigt haben, ungeführ 43 Proc. Kohlenstoff bekommen hatten.

Die so behandelte Baumwollenmasse wurde mit concentrirter Schwefelaure gerieben, bis sie sich damit in eine gummiähnliche Masse verwandelt hatte, wobei sich ein eigenthümlicher Geruch entwickelte, und die Farbe durch Gelb in dankel

^{*)} Revue scientif. et industr. XIV, 476. Daraus im Jours. f. pract. Chemie XXXB, 427,

Musberging, was ihn die Bildeng von Zucker Humin nicht ahnen liess, 4 davon wurde et grössere Menge von Wasser gegossen, gleichmässigem Umrühren. Die Flüssigkeit altrirt, mit kohlensaurem Bleioxyd gesätim lustleeren Raume verdunstet, worin a gummiākaliche Masse zurückliess, in welich deutliche Krystallisationsspuren zeigten, aber wieder verschwanden, als die Masse kaste, wodurch sie weiss und leicht pulve-Bei der Analyse wurde dieses 🌬 zusammengesetzt gefunden aus PbS 🕂 16018 子 2点, nath seiner Bereehnung. the es für überflüssig die Zahlen anzufühwelche alle gut damit übereinstimmen; aber fanze gehört jedoch zu Angaben, welche eben kwie seine bereits angeführte Stärkeschwefelbesser untersucht zu werden bedärfen.

as Barytsalz verhielt sich auf ähnliche Weise ab eine eben so schöne Uebereinstimmung Rechnung in der Analyse. Dasselbe war der Fall mit dem Kalksalze. Aus dem Bleitennte durch Schwefelwasserstoff eine Säure hieden werden, welche beim Verdunsten im ten Raume syrupartig erhalten wurde, mit tealen anfangender Krystallisation, was sich beim Vermischen mit Wasser langsamer aufdie Säure blieb syrupartig und zerfloss in aft.

n zweites Drittheil von dem mit Schweselvermischten Baumwollen-Lignin wurde erst 12 Stunden mit Wasser verdünnt und dann kohlensaurem Kalk gesättigt. Das erhaltene Kalkalız wurde aus C.19H20 O.10 S + Ca.Sq zusammengesetzt gefünden.

Das letzte Drittheil wurde erst nach 24 Smit Wasser verdünnt. Es war schwarz in eine sehr dunkle Lösung, aber der grösste Driftsbenden wurde daraus beim Sättigen in niedergeschlagen, so dass die Lösung der deten Katksalzes nur gelbbann und nach Trocknen im luftleeren Raume gelb war. Salz bestand aus C+H+O+S+CaS+2Hs entfernt zu vermuthen, es hier mit gente Producten, von Traubenzucher, Humin unt minsäute, Ameisensäure, u. s. w. za thun zu sehliesst Bloudeau daraus, dass die Schräure durch ihre längere Einwirkung das Lallmälig immer mehr condensirt babe.

Stengel von Lein und von Hanf.

Kane ') hat eine vergleiebende Unterme der elementaren Zusammensetzung der Lein Hanfstengel ausgeführt, sowohl vor dem I als auch nach der Abscheidung der Bastfast wie auch des beim Rotten von dem Wasser gezogenen und der Asche. Die Arbeit a eigentlich in agronomischer Beziehung auch worden zu sein, und sie bietet desshalb kein die eigentliche Chemie besonders interessant sultate dar.

Die Asche von beiden zeichnet sich den nen grossen Gehalt an Phosphorsäure aus., bei dem Rotten ausgezogene extractive Körpa hält zwischen 3 und 4 Proc. Stickstoff. Li treff der weiteren Einzelheiten muss ich au Abhandlung verweisen.

^{&#}x27;) Phil. Mag. XXIV, 98.

ennel ') hat die Körper untersucht, welche Taquanus, segenannten vegetabilischen Elfenbein ent- von Phytelesind, dessen Analyse im letzten Jahresbe- phas macro-S. 463, mitgetheilt wurde. Connel wandte

er Untersuchung Drehspäne davon an, wo-

Theile enthalten:

Gammi	6,73
Legumin	3,80
Albumin	0,42
Pettes Oel	0,73 °
Asche	0,61
Wasser	9,37
Verhärtetes Zellgewebe	81,34

Baumhauer **) hat seine im vorigen Jah- Holz, Schale ichte, S. 462, angeführten Untersuchungen Früchten u.s.w. die Zusammensetzung des Zellgewebes von in fortgesetzt, und er hat dazu sowohl die khafe von Früchten als auch verschiedene di angewandt. Es hat sich überall gezeigt, sé aus Cellulose bestehen, gefüllt in ihren Zwischenräumen mit dem incrustirenden Tabg in verschiedenen Arten in einer be-👫 oder gleichen Quantität gegen die Cel-Frend von gleicher Zusammensetzung. So 2. B., dass die harfen Schalen der Früchte 🗪 nucifera, C. lapidea, Amygdalus perd'Juglans regia nach der Behandlung mit Alkohol und Aether eine genz gleiche tensetzung hatten, welche sich auf folgende medrücken lässt (C = 75,12): "

Phil. Mag. XXIV, 103. Scheikund, Onderzoek. 11, 194.

ı	lome	Procente
Koblenstoff	64	51,94
Wasserstoff	88	5,93
Sauerstoff	39	42,13.

Darauf zeigte er durch Versuche, bei chen die incrustirenden Stoffe durch auf und folgende Behandlungen mit kaustischem A Salzsäure, Alkohol, Acther und zuletzt CA Wasser ausgezogen wurden, dass das, was de sowohl von diesen als auch von dem Hoh Ulmus campestris, Cytisus Laburnum, Lift dron tulipifera und von Flachsseilen übrig aus reinem Zellgewebe besteht, nach der gefundenen Formel:

	Alome	Berechnet
Kohlenstoff	24	43,292
Wasserstoff	42	6,291
Sauerstoff	21	50,416.

Daraus folgt, dass sich die zusammenge Bestandtheile der incrustirenden Stoffe in d geführten Nussschalen ausdrücken lassen, wenn von = 64C-1888 1 At. Gellulose abgezogen wird = 24C-1488 durch = 40C-1488

Schaffner") hat analytische Unternet über das Mark in dem Hollunder, und Stengeln der Klette und Sonnenblume und nachdem er es mit Alkohol, Aether und ausgezogen hatte. Aber er hat dabei alles Acht gelassen, was vor ihm in dieser Bei

von Payen, Fromberg, Baumhauer, t geschehen ist, um das eigentliche Zellgewe

^{*)} Ann. d. Chem. u. Pharm. L, 148.

n incrustirenden Stoffen zu befreien. Daneben pechnet er aus den Analysen besondere Formeln jeden dieser Körper, nicht allein nachdem sie i + 100° getrocknet, sondern auch nachdem sie i + 210° braun gebrannt worden sind. Die lyse des Hollundermarks gub ein Resultat, ihes der Zusammensetzung des reinen Zelluhes sehr nahe kommt. Die der anderen weitetwas mehr, jedoch nicht sehr viel davon ab.

Wir haben gesehen, dass das Zellgewebe in Rüben in kaustischem Kali auflöslich ist, und s eine Zusammensetzung hat, welche diee wie die der Stärkehüllen zu sein scheint. piler unten werden wir mehrere Beispiele von Exist**euz dieses Material**s für das Gerüste weir Pflanzen kennen lernen. Sie müssen also th besondere Namen unterschieden werden. schlage daher vor, den Namen Pflanzen-Cele ganz wegzulassen, um eine Verwechselung den za vermeiden, was im Thierreiche Cel-M genannt wird, und das, was im Holze und m harten Schalen die Zellen bildet, Xylon, den Körper, welcher das weichere Zellengeausmacht, Amylon zu nennen (die letzte in beiden Worten ist lang); diese Namen Lvon den griechischen Worten für Holz und likke hergeleitet worden. Das erstere entsteht den letzteren. Das Amylon ist $= C^{12}H^{20}O^{10}$ $C^{24}H^{40}O^{20}$, und das Xylon = $C^{24}H^{42}O^{21}$. 🕽 za dem härteren Körper zu werden, hat sich 🖫 des Amylon mit den Bestandtheilen von 1 m Wasser vereinigt.

Fromberg') hat eine ausführliche Untersuchung über die sogenannten incrustirenden Körper im Holze angestellt, so wie sie durch Behandlung des fein zertheilten Holzes mit Alkali und mit Säuren erhalten werden. Dabei hat er mehr gesucht, durch eine bewundernswürdig grosse Anzahl von Analysen die elementare Zusammensetzung der Körper zu bestimmen, welche nachker aus diesen Reagentien abgeschieden werden können, als wie die so erhaltenen Metamorphosen-Producte genauer zu erforschen und zu unterscheiden, was er aber in einer Fortsetzung zu thun beabsichtigt. Dadurch hat er sich einer unerhört mühsemen Arbeit unterzogen, deren Resultate, was ihr wissenschaftlicher Werth anbetrifft, nicht die Arbeit belohnt, weil, wenn man ein Mal ausgemittelt hat, welche Körper sich auf diese Weise bilden bienen, es dann ziemlich gleichgültig sein kann, in welchem relativen Verhältnisse sie bei diesem und ienem Versuche entstanden sind. Inzwischen hat er gefunden, dass nicht allein die incrustizenden Körper, sondern auch, dass das Zellgewebe selbst allmälig von dem kaustischen Kali angegriffen wird, gleichwie von Schwefelsäure, und dass ulmin- und huminartige Säuren, Zucker und Apoglucinsiare in diesen Fällen gebildet werden. Jedoch kann diese grosse Arbeit erst durch die zu erwartende Fortsetzung ihren eigentlichen Werth erhalten.

Pilze.

Döpping") hat in Verbindung mit Schlossberger eine sehr wichtige Untersuchung über mehrere Pilze ausgeführt, wobei sie ein besonde-

^{*)} Scheikund. Onderzoek. II, 222.

[&]quot;) Ann. der Chem. und Pharm. LII, 106.

res Augenmerk auf die Bestimmung des Gehalts an Stickstoff in denselben richteten, in Bezug auf die ernährenden Eigenschaften derselben.

Dabei fanden sie, dass sich unter den in Wasser auflöslichen Beständtheilen nicht allein Mannazucker, sondern auch ein solcher Zucker befindet, welcher gährungsfähig ist, und dass die Pilze mit Wasser übergossen in einer angemessenen Temperatur häufig nach einigen Tagen in freiwillige Gährung gerathen, worauf Alkohol aus der Flüssigkeit abdestillirt werden kann.

Lässt man frische Pilze in einer verschlossenen Flasche mit Gasentwickelungsrohr stehen, so beginnt in ihnen eine mit Gasentwickelung verbundene Veränderung. Die dabei entwickelten Gase wurden auf die Weise untersucht, dass daraus zuerst das Kohlensäuregas in Kalkwasser aufgefungen wurde, worauf das davon nicht absorbirte Gas nach dem Trocknen durch Hinüberleiten über glühendes Kupferoxyd verbrannt wurde, wodurch sich Wasser und Kohlensäure bildeten. Das brennbare Gas, welches die Pilze nach F. Marcet's Versuchen entwickeln, ist demnach nicht, wie dieser vermuthete, reines Wasserstoffgas, sondern es enthält auch Kohlenwasserstoffgas.

Das mit Wasser, Alkohol und Aether ausgezegene Pilz-Skelett wurde von verschiedenen Pilzen durch Verbrennung analysirt. In einem einzigen davon, Polyporus destructor, welcher an halb verfaulten Pappelstämmen wächst, und welcher sich nach dem Trocknen leicht zu einem fast völlig weissen Pulver zerreiben lässt, wurde reines Xylon $= C^{2+}H^{42}O^{21}$ gefunden. In den übrigen war der incrustirende Stoff enthalten, so dass

Wasser trockne Stickstoff, Stickstoff

der Kohlenstoffgehalt zwischen 45 und 50 livariirte. Folgende Tabelle weist die Gehalt Wasser, Stickstoff und Asche in den Pilzen Procenten aus:

Theile frisch trocken 4,68 Agaricus deliciosus enthält: 86,90 13,10 0,61 arvensia 9,39 0,68 7,26 90,61 glutinosus 0,29 93,71 6,29 4,61 4,25 russula 91,20 8,80 0,37 cantharellus 0,30 3,22 90,60 9,40 6,34 muscarios 90,56 9,44 2,598 Boletus aureus 94,25 5,75 0,26 4,70 Polyporus fomentarius -4,46 Daedalea quercina 3,19

Sie beabsichtigen die eigentbümlichen Säder Pilze zu untersuchen. Es wäre zu wünse dass sie dabei auch den in den Pilzen enthalt stickstoffhaltigen Körper genauer studirten, chen sie in der Abhandlung als einen protein gen auführen, der aber in seinen Eigenschiden gewöhnlichen proteinartigen Körpern i ähnlich ist, aber dagegen viele äussere Achakeit mit dem Zomidin in den Flüssigkeiten Fleisches besitzt.

In der Asche der Pilze wurde viel phosisaures Salz gefunden und mehrere enthielten Mangan.

Fette Oele. Boullay') hat gefunden, dass wenn man Margaramid. fettes Oel mit Ammoniak verseift und längere mit dem Ammoniak im Ueberschuss stehen I

^{&#}x27;) Journ. de Pharm. et de Ch. V, 329.

ch ein Amid von der Margarinsäure bildet, weles allmälig krystallisirt. Die beste Bereitungsethode desselben besteht darin, dass man starn Alkohol mit Ammoniakgas sättigt und darin
an so viel Baumöl auflöst, als aufgenommen
reien kann, und nun die Flasche verschlossen
gere Zeit bei Seite stellt. Wenn dann das
raidum entweder concentrirt oder sehr stark
gekühlt wird, so setzen sich seideäbuliche Krylie daraus ab, von denen man die Mutterlauge
ropfen lässt. Darauf werden sie in Alkohol
gelöst und umkrystallisirt.

Vermuthlich erhält man es auch ohne so viele isten und Zeitverlust, wenn man geschmolzene ingarinsäure mit Ammoniakgas sättigt, so lange anoch etwas von dem Gas aufnimmt. Aber ist nicht untersucht worden.

Des Margaramid ist farblos, fest, völlig neud, unlöslich in Wasser, viel löslicher in warm Alkohol und Aether als in kaltem. Es schiesst aus beim langsamen Erkalten in glänzenden deln an, aber beim raschen Abkühlen in Wart von weissen, durchscheinenden Blättern. Es milzt bei ungefähr 🕂 60°, es kann entzündet Arden und brennt wie Talg. Gleichwie die Amide Allgemeinen, wird es nicht durch verdünntes stisches Alkali angegriffen, aber mit warmen d concentrirten Lösungen davon gibt es marriasaures Alkali und Ammoniak. Gegen Säuren shalt es sich eben so wie Amide. Concentrirte Awelelsäure vereinigt sich damit zu einer rosenabigen ceratähnlichen Masse, welche bei + 1000 schmilzt und dabei eine stärkere rothe Farbe bekommt. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

· G	efunden	Atome	Berechnet
Kohlensto f	75,68	34	75,8
Wasserstoff	13,05	. 70	13,0
Stickstoff	5,38	2	5,2
Sauerstoff	5,99	. 2	6,0

= NH² + C⁵⁴ H⁶⁶ O³.

Mit Ricinusöl erhält man auf ähnliche Weise einen krystallisirenden Körper, von dem Boullay vermuthet, dass er das Amid von der Ricinsäure ist.

Leinöl.

Sacc *) hat die Zusammensetzung des Leinöls untersucht. Er wandte es kalt ausgepresst und frisch an. Es verseift sich leicht mit kaustischem Natron zu einer gelben Seife von einem eigenthümlichen Fettgeruch, aus deren Lösung durch Salzsäure die fetten Säuren in Gestalt eines flüssigen Oels abgeschieden werden, worin sich bald nachher Krystalle von Margarinsäure zu zeigen anfangen. Wird das übrige Liquidum stark abgekühlt und in dieser Temperatur filtrirt und ausgepresst, so erhält man den grössten Theil dieser Säure in fester Gestalt. Alkohol löst dann die Oelsäure auf und scheidet ein wenig mehr Margarinsäure daraus ab.

Auch mit Bleioxyd verseift es sich leicht in gelinder Wärme, indem es eine schmierige, hell-graue Bleioxyd-Verbindung bildet, und viel in dem Wasser aufgelöstes Glycerin gibt. Aus dieser Bleioxyd-Seife löst Aether das ölsaure Bleioxyd auf. Aber die Oelsäure des Leinöls, welche wir Leinölstiure nennen können, hat eine so grosse Neigung sich durch den Zutritt der Luft zu verändern, dass sie, selbst in dieser Verbindung da-

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. Ll, 213.

neh leicht sorstärt wijd. Der Aether muss dat frei von Luft sein, und die Lösung des Bleikes muss in einer Atmosphäre von Kohlentäureoder Wasserstoffgas abdestillist werden, Das rickbleibende ölsaure Bleigugd kann allerdings Salzsäure zersetzt werden, aber um die Verderng der Säure zu vermeiden, so geschieht Zersetzung am besten durch Schweselwasser-, worauf die Oelsäure aus dem Schwefelblei inttreiem Aether ausgezogen wird, den man eich wieder abdestillirt, mit Beachtung der n angeführten Vorsichtsregeln, welche Sacc ch nicht angewandt zu haben scheint, weil er kine rasche Verdunstung angibt. Die Oelsäure lännslüssig, hellgelb, geruchlos, und im Uebrider gewöhnlichen Oelsäure ähnlich, von der sich jedoch durch ihre Zusammensetzung uncheidet. Sie wurde zusammengesetzt gefunaus (C = 75,0):

	Gefunden	Ateme	Berechnet,
Kohlenstoff	75,56	46 `	76,03
Wasserstoff	10,65	78	10,74
Sauerstoff	13,79	6 ′	13,23,

Li-G⁴⁶H⁷⁶O⁵. Diese Formel ist jedoch nicht k die Analyse irgend eines ölsauren Salzes higt worden.

ie gewöhnliche Oelsäure ist nach Varrenip's Analyse — H + C⁴⁴H⁷⁸O⁴ (— 78,845.C, BH und 9,540 O, C — 75,12). Der Unterlazwischen ihnen ist dann:

einölsäure = 46C+76H+50 ewöhnliche Oelsäure = 44C+78H+40 Unterschied = +2C- '2H+10. Die Margarinsäuse zeigte steht in Rücksieht auf ihre Bigenschaften und Zusammensetzung, welche sowehl durch die Analyse der Säure als auch ihres Bleisalzes bestimmt wurde, vollkemmen gleich mit der in den nicht trockneuden Ocien.

Um sie rein zu bekommen, wandte er ein eignes Verfahren an, welches darin bestand, dass er die Natronseife von Leinöl in halb trocknem Zustande und zerkrümelt zu einer dünnen Schicht ausbreitete und sie sich so in der Lust verändern liess. wodurch die Oelsaure zerstört wurde und die Seise nach 2 bis 3 Wochen zu einer dunkelgelben Masse eingetrocknet war, welche er in einer siedenden verdünnten Lauge von kaustischem Kali auflöste, wodurch eine dunkelbraune, fast schwarze Flüssigkeit erhalten wurde, aus der sich das unzerstörte margarinsaure Natron durch Kochsalz abschied, während die Producte von der zerstörten Oelsäure in der Lösung zurückblieben. Durch Auflösen in warmer Lauge und Wiederausfällen des margarinsauren Natrons mit Kochsalz, was noch einige Male wiederholt wurde, bekam man dieses Salz rein. - Aus der braugen mit Kochsalz gesättigten Lösung schied Salzsäure nach dem Filtriren einen braunen harzartigen Rerper ab.

Das Leinöl wurde durch Verbrennung analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

. 6	efunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	78,05	528	. 77,92
Wasserstoff	10,83	870	10,58
Saueratoff .	11,12	54	11,50.

Dies kommt sehr nahe:

At margazins.:Lipylexyd = 37C+ 70H+4 0 At leinölseurem Lipylexyd = 490C+800H+600 = 527C+870H+640

Mace bemerkt, dass dies den Atomzahlen des inöls so entspreche, dass es sich nur um 10 me Saverstoff unterscheide, welche die Formel r hat, was aber der grossen Neigang des Gels inschrieben werden könne, sieh in der Luft zu firen, worin es sich sehr rasch mit einer Haut ekt. - Diese Bemerkung ist jedoch insofern t richtig, als sie wohl als eine Erklärung des mades angeschen werden kann, dass das Oel r Sauerstoff enthielte, als die Formel ausweist, sie kann nicht auf das umgekehrte Verbülthangewandt werden, dass sie weniger enthalte. perdem findet noch eine Abweichung statt, che Sacc nicht bemerkt hat, nämlich dass in Atomzahlen des Oels 1 Atom Kohlenstoff mehr in der Formel enthalten ist.

Aber ungeachtet dieser Abweichungen halte ich Vergleichung für sehr interessant. Unmöglich die Zusammensetzung des Oels genau mit Permel übereinstimmen können, weil alle diese eine kleine Quantität fremder darin aufgesche Stoffe enthalten, deren Abscheidung auf fache Weise glückt, aber wozu er keinen meh angestellt zu haben scheint.

Die eigentlich wichtige Seite der Untersuchung Leinöls liegt in dem Studium der Metamorten der Leinölsäure, welche die ausgedehnte wendung des Oels zu Firnissen begründet. Er sie nicht ganz ausser Acht gelassen, aber ant diese Untersuchung zu vereinfachen durch Studium der freiwilligen Veränderung der

Leinölsäure oder ihrer Salze in der Laft ei durch oxydirende Reagentien; welche dem oxy ten Körper nichts Anderes mittheilen, z. B. B superoxyd, Salze von leicht zu Oxydul reduci rem Metalloxyden, unterchlorigsaures Alkali, u.s. so hat er nur die freiwillige Zersetzung des ! ölsauren Natrons angewandt, um das margarins Natron rein zu bekommen. Er bestrich die Q fläche von Holz mit einer Lösung von leine rem Bleioxyd in Acther und fand, dass sie e gelben Ueberzug zurückliess, welcher nicht: haftete, sondern sich leicht abschuppte; abe eigentlich ausgeführten Versuche geschahen Salpetersaure und Leinöl, wodurch sich Prod einmengten, welche sich nicht so leicht erker liessen, da jedes derselben nicht vorher in e schiedener Form bekannt war.

Wird 1 Theil Oel auf ein Gemenge von Scheidewasser mit dessen Afachen Volum Wa gegossen, so färbt sich das Ool bei gelinder. wärmung schön roth, darauf fängt dasselb sich zu zersetzen, indem Gasblasen darin an gen, die aber nicht nach salpetriger Sümmel chen. Bald darauf verwandelt sich das Oc eine rothe, membranähnliche Masse, unter st Entwickelung von rothen Dämpfen. Durel entwickelte Gas wird die Haut zu einer en Blase ausgedehnt, so dass sie zerrieben mass um sie in der Flüssigkeit zurückzuh Diese Membran ist zähe und elastisch und sie. sich beim Ausziehen seideühnlich. Zuletze siz gelb und einem schmierigen Harz äbnlich. ches beim Erkalten erstarrt und dann eingeme Keystallschuppen zeigt.

Aus der sauren Mutterlauge schiessen beim Mitten Oxalsäure und Korksäure an.

Der harzähnliche Körper wurde mit Wasser beht, um ihn von der sauren Mutterlauge zu reien, wobei er sich mit Blasen anfüllte und Dämple einen an Pfessermünze erinnernden uch batten. Darauf löste er sich in kaltem whol auf, wobei er ein wenig Margarinsäure tekliess. Nach der Verdunstung des Alkohols ein rothbraunes Harz zurück, welches sich kaustischem Alkali zu einer rothen Masse verigte, welche die ganze Flüssigkeit zu einer lett absorbirte. Säuren schieden daraus ein helbraunes Harz ab, welches aber auf der wigkeit schwamm.

Dieser Körper ist bis zu einem gewissen Grade reinem, siedenden Wasser auflöslich, wobei er theilt in ein Harz, welches leichter als Wasset und darauf schwimmt, und in ein anderes, thes zu Boden sinkt. Die Lösung in Wasser beim Verdunsten das Harz unverändert zurück. Die Producte der fortgesetzten Zersetzung des fils durch Salpetersäure sind ausser diesem r. Oxalsäure, eine grosse Menge Korksäure, Minsäure, Koldensäure und Wasser. Die Leinte allein gibt ein schmieriges, gelbes Harz viele Korksäure. Dieses Harz wird beim fen mit Wasser zuletzt braun.

The Margarinsäure allein gibt Bernsteinsäure, I keine Korksäure oder Pimelinsäure, und da Metztere ebenfalls nicht aus Oxalsäure gebildet I, so ist es klar, dass zu ihrer Bildung ein henge von Oelsäure und Margarinsäure erfortich ist. 2 At. Bernsteinsäure und 1 At. Korksteins Jahres-Bericht XXV.

säure geben unter Hinzukommen von 2 At. Kohlenstoff die Elemente für 2 At. Pimelinsäure.

Reinigung des Leinöls von Schleim.

Ein Ungenannter') schlägt vor, das Leinöl mit schweselsaurem Bleioxyd in dem Verhältnisse zusammen zu reiben, dass es wie eine Milch aussicht, es dann im Lause von 3 oder 4 Tagen von Zeit zu Zeit damit umzuschütteln, und darauf das Bleisalz daraus wieder absetzen zu lassen. Nachdem dies stattgesunden bat, ist das Oel klar und blass, und auf dem behweselsaurem Bleioxyd liegt eine schleimige Haut, welche davon abgehoben werden kann, nachdem das klare Oel abgegossen worden ist. Das Bleisalz kann dann zur Reinigung einer neuen Quantität Oel angewandt werden. Es wird angegeben, dass das abgegossene Oel ein rasch trocknender Firniss sein soll, der zu hellen Farben anwendbar sei.

Wachs.

Levy hat bei der Versammlung der Skandinavischen Naturforscher zu Christiania im Juli des verslossenen Jahrs verschiedene chemische Untersuchungen über mehrere Arten von Wachs mitgetheilt, aber ich habe noch nicht Gelegenheit gehabt sie im Druck zu sehen.

Mulder ") bat das wachsartige Fett aus verschiedenen Pflanzentheilen untersucht.

Das aus Vogelbeeren (den Früchten von Sorbus aucuparia), ausgezogen durch Aether und so viel wie möglich von dem rothen Farbestoff befreit, wurde eben so zusammengesetzt gefunden, wie das auf ähnliche Weise aus der Wurzelrinde des Apfelbaums erhaltene, nämlich aus (C = 76,44):

[&]quot;) Chem. Gazette, No. 37, p. 525.
") Scheik. Onderzoek., II, 157.

r.,	Acpfelbaum	Vogelbeeren	Atome	Berechnet
Kahlenstoff Wasserstoff	69,17	68,89	40	68,67
Wasserstoff	8,91	9,22	64	8,94
auerstoff	21,92	21,99	10	21,39

Aus Gras und den Blättern von Syringa vulswurde Wachs durch Aether ausgezogen. Die
altenen grünen Lösungen wurden abdestillirt,
Rückstand in warmem Alkohol aufgelöst, worsich dann Wachs beim Erkalten absetzte, wela einige Male aufgelöst und daraus wieder ahen gelassen wurde, um es rein zu erhalten.
der Analyse wurde es zusammengesetzt geten aus:

•	Gras	Syringa vulg.	Atome
Kohlenstoff	79,83	80,46	15
Wasserstoff	13,33	13,28	30
Saucratoff	6,48	6,26	1

Dies stimmt so mit den Analysen, welche van Vliet (Jahresb. 1840, S. 477) und Levy resb. 1845, S. 467) mit gewöhnlichem Wachs stährt haben, überein, dass Mulder glaubt, tes für gewöhnliches Wachs genommen werbönne.

Br stellt einige Vermuthungen auf über die Bilg von Wachs aus Stärke und Wasser unter
scheidung von Sauerstoff durch den Einfluss
Blattgrüu. Aber solche Vermuthungen komnoch viel zu früh, weil wir noch keine
tige Kenntniss von der Natur des Processes
vanen haben, durch welchen Sauerstoffgas aus
f grünen Theilen der Pflanzen im Tageslichte
wickelt wird; solche Vorstellungen fallen daber
wehr in das Gebiet der Probabilitäts-Physiologie,
uen Betretung wir vermeiden müssen. Multr hat jedoch für seine Vermuthung den Grund,

dass man derch Auspressen der Säfte von frischen grünen Pflanzen ein Satzmehl erhalte, worin gleichzeitig Blattgrün und Wachs und häufig auch Stärke enthalten sind. Das Blattgrün wird ausserdem stets von Wachs begleitet.

Verfälschung des Wachses mit Talgsäure.

Man hat angefangen, das Wachs mit Talgeäure zu verfälschen, welche weniger kostet als das Wachs. Regnard ') gibt folgende Methode an, um sie darin zu entdecken: das Wachs wird mit reinem Wasser gekocht, welches ein wenig Talgsäure auflöst und dadurch die Eigenschaft erhält, Lackmuspapier zu röthen. Wird es mit klarem Kalkwasser geschmolzen und darauf flüssig erhalten, so bildet sich talgsaure Kalkerde, wodurch die Flüssigkeit trübe wird und die Eigenschaft verliert, die blaue Farbe des gerötheten Lackmuspapiers wieder herzustellen. Unter reinem Wachs bleibt die Flüssigkeit klar.

Da ein Chemiker gefanden hat, dass sich Talgsäure beim Zusammenschmelzen von Wachs mit Kalihydrat bildet, und dieses von Anderen (Jahresb. 1845, S. 468) in Abrede gestellt wird, so kann leicht die Frage entstehen, ob nicht das in dem ersteren Falle angewandte Wachs mit Talgsäure verfälscht gewesen ist.

Flüchtige Oele. Terpenthinöl.

Ich erwähnte im Jahresberichte 1843, S. 304, der Versuche von Bromeis über die Behandlung des Terpenthinöls mit Salpetersäure, wodurch er eine krystallisirende Säure bekommen hat, für die er die Formel H + C14H18O7 gab, während der Wasserstoffgehalt in seiner Analyse der Formel H + C14H20O7 entspricht. Nachher führte ich im

^{*)} Journ. de Ch. med. 2 Ser. X, 328.

hmberichte 1844, S. 409, aa, dass Weppen pek Digestion des Terpenthinöls mit Bleioxyd n dabei gebildete und mit dem Bleioxyd verblene Säure enthalten habe, welche nach der metzung des Bleisslags durch Schweselwasserll mit dem Schwefelblei ungelöst blieb, aus n sie dann mit Alkahol ausgezogen und nach nen Verdunstung krystallisirt exhalten wurde. h einer Analyse von Kolhe bat sie dieselbe mutische Zusammensetzung wie die von Brols analysiste. Keiner von ihnen hat ein Salz dieser Säure durch Verbrengung analyzirt. Rabourdin') hat die Untersuchung über das malten des Terpenthinöls zu Salpetersägre wieaufgenommen. Er fand, dass wenn man 100 nile gewöhnlicher Salpetersäure (Aeide nitrique mmerce, deren Stärke nicht angegeben worist) mit einem gleichen Volum Wasser vernt und 5 bis 6 Theile Terpenthinöl hinzumischt des Gemische im Wasserbade zwischen + 800 +90° erhält, eine bestige Entwickelung von stattfindet, worin kein Stickoxydgas enthalten Wenn diese Gasentwickelung anfängt nachmen, so wird mehr Oel hinzugesetzt, und kann auf diese Weise allmälig bis zu 40 ilen Terpenthinöl hinzumischen. Man erhitzt h bis zum Sieden, so dass sich die in Harz madelte Masse auflöst. Darauf wird die saure migkeit mit Wasser verdünnt, wodurch sich mirangelber harzähnlicher Körper niederschlägt, Laber nicht weiter untersucht wurde, was er M verdient hätte. Nachdem dieser abfiltrirt

⁾ Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 185.

worden ist, wird die Flüssigkeit im Wasserbade bis zur Syrupdicke verdunstet. Sie muss nun tief dunkelbraun sein und sie gibt nach einiger Zeit einen reichlichen blättrigen Auschuss, von dem man die Mutterlauge abtropfen lässt. Der Anschuss wurde dahn durch wiederholtes Umkeystallisiren mit siedendem Wasser gereinigt. Durch die Analyse wurde er als das Quadroxalat von Ammoniumoxyd = NH+© + 3HC + 4H erkannt.

Der abgetropfte braune Syrup setzte, als er mit seinem gleichen Volum Salpetersäure vermischt und damit wieder bis zum Syrup eingekocht worden war, eine Säure ab, welche nach folgender Methode in größerer Menge erhalten wurde.

Man erhitzt gewöhnliche Salpetersaure (Acide nitrique du commerce) bis zu + 600 und setat Salpetersäure in kleinen Portlonen nach einander hinzu, welches die Saure mit einer solchen Heftigkeit zersetzt, dass sich mitanter kleine Befagrationen zeigen. Man setzt das allmälige Hipzumischen fort, aber nicht so weit, dass nicht noch nazersetzte Salpetersäure in Ueberschuss bleibt. Zuletzt erhitzt man bis zum Sieden, so dass sich Nach dem Erkalten wird diedas Harz auflöst. ses durch Wasser daraus niedergeschlagen und die davon abaltrirte saure Flüssigkeit im Wasserbade bis zur Syrupdicke verdunstet. kalten schiesst dann viel Oxalsaure daraus an. Die Mutterlauge lässt man davon abtropfen, verdünnt sie mit Wasser, um daraus einen Rückbalt von dem Harze abzuscheiden, worauf man sie wieder bis zur Syrupdicke verdanstet. Im Laufe einiger Tage scheiden sich dann daraus reichlich Krystalle von der neuen Saure ab. Sollte diese nicht daraus anschiessen, so musa der Syrup mit pinen gleichen Volum Salpetersäure vermischt nd damit wieder abgedunstet werden. Man lässt krystalle abtropfen, wäseht sie mit wenig kalm Wasser ab und reinigt sie durch 2 oder 3 pkrystallisirungen mit siedendem Wasser. Zust löst man sie in Alkobol und überlässt die Soung der freiwilligen Verdunstung, wodurch e grösser erhalten werden. Sie bilden dann gee, rectanguläre Prismen mit langer Ascitiger pepitzung, oder keiläholiche Octaeder. Sie sind år sehwer löslich in kaltem Wasser, leicht lösin Alkohol und in Aether. Der Geschmack trein und scharf sauer. Sie verändern sieh nicht peh Salpetersäure, werden aber durch Schwebäure geschwärzt. Bei der trocknen Destillan schmelzen sie bei + 2000, kommen dann bei beer Temperatur ins Sieden, indem sich Kohissaregas entwickelt und eine andere Säure übermillirt, ohne dass ein Rückstand bleibt. Sie wien zusammengesetzt gefunden aus (C=75,0):

Die wasserhaltige Säure. Das Silbersalz.

Gefunden At. Berechnet Gefunden At. hlenstoff 53,08 14 56,38 esseratoff 6,46 20 6.32 6,13 18 6,04 nerstoff 40,51 8 40,51 37,54 7 37,58 b.C14 H18 O7 und H + C14 H18 O7.

Alle Salze dieser Säure sind leicht löslich in Russer. Nur Eisenoxydsalze geben in ihren Saln mit alkalischer Basis einen Niederseblag.

Des Bleisalz wird durch Sättigen der Säure it kohlensaurem Bleioxyd erbalten. Nach dem Irdunsten der Lösung bis zur Syrupdicke schiesst I daraus in kleinen Krystallen an, welche sich zu blumenkohlähnlichen Verzweigungen zusammenfügen. Es ist sehr leicht löslich in Wasser und sehmeckt süss wie Bleizucker. Beim Kochen mit Bleioxyd löst es noch mehr Oxyd auf, wodurch es basisch wird, aber aufgelöst bleibt, und noch schwieriger als das neutrale Salz krystallisist.

Das Silbersalz wird durch doppelte Zersetzung von neutralem salpetersauren Silberoxyd mit dem Kalisalze der neuen Säure erhalten, beide in etwas starken Auflösungen, aus denen es sich in Gestalt eines weissen Magma's niederschlägt, welches nach dem Abtropfen in siedendem Wasser aufgelöst wird, woraus es dann beim Erkalten in glänzenden, vierseitigen Nadeln anschiesst. Wahrscheinlich wird dieses Salz am besten erhalten, wenn man kohlensaures Silberoxyd direct in der siedenden Säure auflöst, die Lösung filtrirt und krystallisiren lässt.

Rabourdin nennt diese Säure Acide terebilique, was wir mit Terebinsäure übersetzen können, und er glaubt, dass sie eine isomerische Modification von der von Bromeis beschriebenen Terpenthinsäure sei, ein Punkt, welcher genauer bestimmt werden muss.

Bromeis hat für seine Säure dieselbe Formel gegeben, wie Rabourdin für diese. Aber ich habe im Jahresberichte 1843, S. 302, gezeigt, dass sein analytisches Resultat genau für die Formel H+C14H20O7. passt. Ist dieser Unterschied in der Zusammensetzung gegründet? Das Verhalten zu Erden und Metalloxyden ist insofern gleich, dass sie durch Bromeis' Säure ebenfalls nicht gefüllt werden, selbst nicht durch basisches essignaures Bleioxyd. Aber sie unterscheiden sich dadurch, dass seine Säure sehwieriger schmilzt, sich dans

Miht und bei der trocknen Destillation verkohlt bl. während Rabourdin's Säure schmilzt und, wir gesehen haben, sich ohne Rückstand subirt. Auch ist die angegebene Krystallform nicht g gleich. Bromeis gibt vierseitige, an den m schief abgestumpfte Prismen an.

Weppen's Saure hat gans dieselbe procenti-Zusammensetzung wie die von Bromeis. Sättigungscapacität ist nicht ausgemittelt wor-Gleichwie Bromeis' Säure gibt sie keine Malle, sondern eine braune und zähe Masse, A sie bis zur Trockne abgedunstet wird. Dan fällt ihre Auslösung in Wasser die Metalle, wenn man sie mit deren Lösungen verht. Die Untersuchung dieser Verhältnisse vein nicht unwichtiger und nicht sehr schwie-Gegenstand für chemische Forschung.

Wird die Terebinsaure der trocknen Destilla- Pyroterebinanterworfen, so entwickelt sich Kohlensäurewährend ein ölartiges Liquidum überdestilwelches, um es von mitgesalgter Terebins zu befreien, noch ein Mal überdestillirt den muss, worauf es dann Pyroterebinsäure ist. ie Pyroterebinsäure ist ein farbloses, ölarti-Liquidum, welches das Licht stark bricht und h Gernch hat, der an Buttersäure erinnert. Geschmack ist brennend, ätherartig, worauf mef der Zunge ein weisser Fleck bildet. Sie nt nicht bei — 200, siedet unter + 2000, At specif. Gewicht. Sie verändert sich nicht Le Luft und braucht 25 Theile Wasser zu Auflösung, aber sie löst sich viel leichter Alkohol und in Aether. Sie wurde zusammenetzi gefunden aus:

Gefunden		Atome	Berechnet
Kohlenstoff	63,04	12	63,09
Wasserstoff	8,78	20	8,76
Sauerstoff	28,18	4	28,15.

Ohne eine Aualyse von einem Salze dieser Saure anzuführen, gibt er dafür die Formel = H+C12H18O3. Demnach wird 1 Atom von der wasserhaltigen Terebinsäure durch die trockne Destillation in 1 At. wasserhaltige Pyroterebinsäsre und in 2 Atome Kohlensäure zersetat. von dieser Saure sind schwierig krystallisirt zu erbalten. Die meisten sind in Wasser auflöslich. so dass verdünnte Lösungen von Metallsalzen nicht durch pyroterebinsaures Alkali gefällt werden. Ass concentrirter Lösung des Bleisalzes und des Silbersalzes wird das Blei- und Silbersalz niedergeschlagen. Das erstere wird sehr leicht durch Tageslicht geschwärzt und das letztere verliert beim Waschen Säure, so dass es basiach wird.

drat.

Terpenthinhy- Rammelsberg') hat die Krystallsorm des Terpenthinhydrats beschrieben und abgebildet Be bildet rhombische Prismen, mit Winkeln von 770, 37' und 1020, 23', dem trimetrischen (1- und 1-axigen) System angehörend. Häufig jet der schäfere Winkel durch eine schmale Fläche ersetzt. Sie sind Aseitig zugespitzt, aber sie endigen sich nicht in eine Spitze, sondern sie bilden mitten auf eine keilsormige Zuschärsung von 1240, 6', 47".

Hagen") hat das flüchtige Oel untersucht, Oel aus frischen Fichtennadeln. welches durch Destillation der frischen Nadela

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXIII, 570.

[&]quot;) Das. S. 574.

n Pinus silvestris mit Wasser erhalten wird. ist grünlich, wird aber durch Rectification mit mer farblos, indem auf dem Wasser ein grüdickflüssiger Balsam zurückbleibt. Wird es nick destillirt, so gibt es wenige Grade über ein farbloses Oel, worauf der Siedepunkt wibrend steigt, während das Uebergehende wird und in der Retorte ein braunes Harz tableibt, welches in stärkerer Hitze brenztiche hete gibt.

be mit Wasser rectificitte Gel bat 0,868 spe-Gewicht bei + 120. Es riecht angenehm gehaft and bricht das Licht sehr stark. Durch Malion mit kaustischer Kalilange verändert es nicht und Kalium wirkt in der Kälte nicht f. Es hat die Zusammensetzung des Terlināls, absorbirt Salzsäuregas, eshitzt sich and wird braun, aber es gibt damit keinen, aur Spuren von krystallisirtem Terpenthinpher. (Vergl. Jahresb. 1845. S. 476.)

Renhouse') hat durch Analyse dargelegt, Flüchtiges das flüchtige Oel in den Wachholderbeeren beerol mit elbe Zusammensetzung wie Terpenthinöl hat. Salpetersäure. diesem Grunde wollte er prafen, ob es anch der von Wiggers angegebenen Methode resh. 4842, S. 335) mit Salpetersäure einen tallisirten Körper hervorbringe. Nach eini-Monaten hatte sich eine gelbliche krystalli-Masse abgesetzt, welche durch wiederholte bystallisationen mit Alkohol in grossen, farbh, rhombischen Prismen erhalten wurde, die der Analyse gaben (C = 75,12):

¹⁾ Ann. d. Chem. und Pharm. L., 155.

	Gefanden	Аіоте	Berechne
Kohlenstoff	69,42	, 5	69,82
Wasserstoff	11,62	, 10	11,60
Sauerstoff	18,96	1 .	18,58.

Dieser Körper ist, also durch die Vereinigung von 1 Atom Och mit 1 Atom Wasser entstanden =H+C5H8. Durch Destillation mit wasserfreier Phosphorsaure wird das flüchtige Wachholderöl daraus mit unveränderten Eigenschaften wieder erhalten. Die Krystalle lösen sich mit rother Farbe in Schwefelsäure, wohei sie Dämpfe entwickels, welche Lackmuspapier röthen.

Oel aus Athanum.

Winckler*) und Schnedermann haben manta oreoseli-das flüchtige Oel untersucht, welches durch Destillation des frischen Krauts von Athamanta oreoseliaum mit Wasser erhalten wird. Ra hat einen starken, gewürzhaften Geruch, ähnlich dem Ol. bacc. Juniperi. Specif. Gew. = 0,843 und Siedepunkt + 1630. Es enthält keinen Sauerstoff und ist eine von den vielen isomerischen Modificationen der Grundsorm des Terpenthinöls mit C5H8. Es vereinigt sich mit Salzsäuregas zu einem flüssigen Oel, welches bei - 450 nichts absetzt, terpenthinähnlich riecht, bei + 1900 siedet und zusammengesetzt ist aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	69,68	20	69,65
Wasserstoff	9,75	34	9,83
Chlor	20,86	2	20,52
	100.29.		

Daraus folgt, dass das Atom des Oels von C20H52 ausgemacht wird.

^{&#}x27;) Ann. der Chem. u. Pherm. Ll, 336.

Saint Evre*) hat das Sassafrasöl untersucht. Sassafrasöl. Als es für sich destillirt wurde, fing es bei + 1150 an zu sieden, worauf der Siedepunkt bis auf + 2280 stieg, wo er sich dann erhielt, bis nur noch ein braunes Harz zurück war. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

 Gefunden
 Atome
 Berechnet

 Kohlenstoff
 72,07
 9
 72,0

 Wasserstoff
 6,40
 10
 6,6

 Sauerstoff
 21,53
 2
 21,4

Diese Berechnung kann nicht richtig sein. Man erhält bei Analysen dieser Art niemals zu wenig Wasserstoff. Es ist klar, dass das Oel ein Gemenge ist und keine Formel geben kann.

Wird das Oel mit Ammoniakgas gesättigt, so schiessen daraus bei starker Abkühlung weit unter dem Gefrierpunkte sehr grosse Krystalle an, welche farblos sind und schiefe rectanguläre Prismen zu sein scheinen. Dieses feste Oel wurde frei von Stickstoff und im Uebrigen zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	73,94	10	74,07
Wasserstoff	6,24	10	6,17
Sauerstoff	19,82	2	19,76,

= C10 H10 O2. Ihr specif. Gewicht in Gasform variirte bei 3 Versuchen zwischen 5,80 und 5,85. Wenn sich die 22 Volumina zu 2 condensirt haben, so wiegt das Gas 5,60. Dieses krystallisirte flüchtige Oel ist nicht weiter beschrieben worden, and das Interessanteste, das ammoniskbaltige Li-

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 107.

quidum, woraus es angeschossen war, ist nicht weiter berührt worden.

Wird gewöhnliches Sessafrasöl mit Brom übergessen, so entsteht eine heftige Einwirkung, isdem sieh gasförmige Bromwasserstoffsäure entwickelt, und, wenn dies beendigt ist, so krystallisirt das Oel. Ein wenig kalter Aether zieht dann einen Ueberschuss von Brom aus, so wie einen Bromkohlenstoff. Die Krystalle lösen sich in siedendem Aether und schiessen daraus bei der Verdunstung in Gruppen von farblosen Nadeln au. Sie sind jedoch schwierig rein zu bekommen, so dass die Analysen nicht recht zu einer Formel passen wollten. C¹0H²O²+Br8 kam jedoch der Analyse der am besten gereinigten Krystalle am nächsten, aber mit einem Unterschied von 0,68 Proc. Kohlenstoff, welchen sie zu wenig enthielten.

Von Chlor wird das Oel zähe. Leitet man schweslige Säure hinein, so scheidet sich eine Verbindung von einem Theil des Oels ab, welche is dem unveränderten Theile untersinkt, die aber nicht untersucht wurde.

Chamillenöl.

Bornträger') bat unter Wöhler's Leitung das blaue Chamillenöl analysirt. Die blaue Farbe scheint dem Oel anzugehören. Bei der Destillation ist der erste Tropfen eben so blau wie der letzte, und Lösungen des Oels in Aether und Alkohol sind ebenfalts blan, wiewohl das Gas des Oels keine sichtbare Farbe hat. Beim Schätteln mit Aether scheidet sich eine kleine Portion eines ungefärbten Oels ab, aber in starker Abkühlung setzt sich daraus kein Stearopten ab, som-

^{&#}x27;) Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 248.

de Course wind not dichtitoriger. In verelenen Perioden der Destillation analysist zeigte ich ziemlich gleich zusammengesetzt, wiewohl ment übergebende Oel stets kahlenstaffhaltimr, wie das, was zaletzt destillirte. Der mchied entspeach 1,3 Procent, wie dies aus leilen zuletzt angeführten Analysen zu erist. Vermothlich ist es gemengt aus einem titeffreien Rodical mit dessen Oxyd, von delas Radical ein wenig Süchtiger ist, als das Die Analysen gaben:

idenstoff 79,85 79.81 79,56 78,26 mersiof 10,60 10,69 10,83 9,55 9,50 9,61

Vinckler") destillirte Nelkenöl mit Wasser Nelkenöl. belam als Rüchstand eine graue schmierige t, welche 💤 vom Gewicht des Oels betrug, woraus Aether verharztes Nelkenöl auszog, md ein weisses Pulver ungelöst zurückblieb. Pulver wurde sein gerieben und mit Salzmd Wasser bei + 850 digerirt, wobei die Kalk auszog und einen krystallinischen Körmückliess, der in siedendem Wasser unaufwar, sich aber in siedendem Alkohol aufvad daraus in krystallinischen Nadeln an-, welche Winckler als Caryophyllin erzu haben glaubt, dessen Kalkverbindung dem Rückstande des Oels enthalten war. führte im letzten Jahresberichte, S. 487, Oel aus der less das flüchtige Oel, welches mit Wasser Gaultberia proleser Pflanze abdestillirt wird, spirylsaures

yloxyd und von dieser Seite von Cahours

h Jahrb. f. pract. Pharm. VII, 855.

einer genaueren Untersuchung unterworfen wie den sei. Ueber das Resultat dieser Untersucht werde ich Gelegenheit nehmen, beim spirylsmit Methyloxyd ausführlich zu berichten.

Aber es enthält noch ein anderes flückt Oel, wiewohl in sehr geringer Menge, ungd 10, welches Gaultherilen genannt worden ist

Um dieses von dem spirylsauren Methylabzuscheiden, wird es mit einer Lauge von stischem Kali destillirt, worin die Spirylsäure rückgehalten wird, während das flüchtige Och ein wenig neugebildeter Holzalkohol mit dem V ser überdestilliren. Es wird dann von dieser geschieden und der möglicherweise der Zersett entgangene Aether durch ein wenig Kalilauger gewaschen. Darauf wird es mit Wasser geschen, über Chlorcalcium getrocknet und für rectificirt.

Es ist farblos, dünnflüssig, riecht angest etwas pfefferartig. Siedepunkt = + 160°. Cif. Gewicht in Gasform = 4,99. Durch Stersäure wird es oxydirt und aufgelöst, wi Wasser einen harzähnlichen Körper daraust derschlägt. Mit Chlor und Brom entwickel die Wasserstoffsäuren derselben, indem es mit einem Theil des Salzbilders vereinigt und durch zähe wird. Es wurde zusammengesetzt funden aus:

Ge	funden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	88,0	'10	88,23
Wasserstoff	12,2	16	11,77
-	100,2.		

Dies ist die Zusammensetzung des Terpenthind dessen specif. Gewicht in Gasform es auch hat

Procter') hat gefunden, dass alle Theile vonOcl aus Betula der in Amerika wachsenden Betula lenta (sweet birch, black birch) dasselbe Oel enthalten, wie die Gaultheria procumbens, aber dass dieses Oel, wiewohl es durch Destillation mit Wasser daraus erhalten wird, doch dem grösseren Theil nach dabei zusammengesetzt wird, gleichwie Bittermaudelöl und Senföl. Er zog die Rinde des Holzes mit Alkohol und darauf mit Wasser aus. In keinem von beiden war das flüchtige Oel enthalten. Als er aber dann den Alkohol verdunstete, den Rückstand mit dem Wasserextract vermischte und nun destillirte, so bekam er ein nach dem Oel riechendes Destillat, welches die Reactionen des Oels hervorbrachte, z. B. die purpurrothe Farbe mit Eisenoxydsalzen.

Das Oel aus der Betula lenta hat den Geruch und Geschmack des Oels aus der Gaultheria (s. weiter unten spirylsaures Methyloxyd bei den Methyloxydverbindungen) und 1,173 specifisches Gewicht. Es wird in der Lust roth, aber bei der Rectification farbles. Es löst sich unbedeutend in Wasser, aber leicht in Alkohol und in Aether. Seine Lösung färbt aufgelöste Eisenoxydsalze purpurroth. Es vereinigt sich mit Alkalien, Erden und mehreren Metalloxyden, und lässt sich durch Schweselsäure unverändert wieder abdestilliren. Durch Kochen mit überschüssigem Kali gibt es spirylsaures Kali und durch Auflösen in Ammoniak das Amid der Spirylsäure, welches daraus in Krystallen erhalten wird. Im Uebrigen gibt es

^{*)} Pharm. Centralblatt, 1844, S. 473. Berzelius Jahres-Bericht XXV.

mit Chlor, Jod und Salpetersäure alle dieselben Producte, wie spirylsaures Methyloxyd.

Um Kenntniss über den Körper in dem Alhohol-Extracte zu bekommen, welcher die Bildung des Oels mit dem Wasserextracte veranlasst, zog er die zu Pulver geriebene Rinde mit Alkohol aus, destillirte den Alkohol wieder ab, und behandelte den Rückstand mit Wasser. Die dadurch erhaltene Lösung wurde mit Bleioxydhydrat digerirt, um dadurch Gerbsäure, Farbstoff und Zucker (?) wegzunehmen, die fast sarblose Lösung bis zur Trockne verdunstet und der Rückstand mit Alkohol behandelt. Diese Lösung in Alkohol gab dann beim Verdunsten einen Syrup, welcher zu einer gummiähnlichen Masse eintrocknete, in welcher sich keine Merkmale von Krystallisation zeigten, und worin nach seiner Ansicht ein eigenthümlicher Körper enthalten sein sollte, welcher krystallisiren müsste, was aber durch einen anderen eingemengten Körper verhindert werde. Er nennt denselben Gaultherin. Als diese trockne Masse der trocknen Destillation unterworfen wurde, gab sie Gaultherinöl, gemengt mit brenzlichen Producten. gibt dieses Oel auch durch Destillation mit verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure. Destillation mit verdünnter Salpetersäure gibt sie gelbe, in Alkohol lösliche Nadeln, welche mit dem Wasser in die Vorlage übergeben. Von rauchender Salpetersäure wird sie mit gelber Farbe aufgelöst, und Wasser scheidet dann gelbliche Krystalle daraus ab.

Wird dieser gummiähnliche Körper mit Barythydrat gekocht, die Flüssigkeit filtrirt, die Baryterde genau daraus abgeschieden, und die Säure nit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt, so erman ein lösliches Bleisalz, welches, durch wefelwasserstoff zersetzt, eine saure Flüssigkeit , aus welcher durch Verdunsten eine Säure tallisirt erhalten wird, welche er für neu hält t welche er Gaultherinsäure nennt. Sie ist It löslich in Alkohol, schwer löslich in Aether, gummiähnliche Salze mit Basen, aus denen B Destillation mit verdünnter Schwefelsäure therinöl erhalten wird.

Aus dem Wasserextracte der Rinde konnte nichts schieden werden, was dem Emulsin ähnlich ist. Bien bouse ') hat das sogenannte ostindische Ostindisches antersucht, welches aus Andropogon Iwain erhalten werden soll, aber welches er mit Del von Andropogon calamus aromaticus (dem n der Alten) für identisch hält.

as Oel ist gelb, hat einen angenehmen Roruch, der schwächer ist als von Ol. Rosae. hmeckt scharf und angenehm, an Citronenöl ernd. er. Es ist neutral und schwimmt auf

e Probe, welche vermuthlich alt war, entviel Harz, welches bei der Rectification mit er in der Retorte zurückblieb. Das Destilr farblos. Der Siedepunkt fand bei +1470 worauf er bis auf + 160° stieg, wo er dann nar blieb.

s Oel wurde zusammengesetzt gefunden aus : 75,12):

Kohlenstoff 83,61 Wasserstoff 11.47 Sauerstoff 4,92.

Ann. d. Chem. u. Pharm. L, 157.

Grasöl.

Dieses Oel ist aber ein Gemisch von zweien, einem sauerstoffhaltigen und einem sauerstofffreien. Das erstere wird durch Behandlung mit Natrism unter Entwickelung von Wasserstoffgas zerstört, indem sich eine harzähnliche Masse bildet, von der das sauerstofffreie Oel abgegossen und destillirt werden kann. Bei der Analyse wurde dieses vollkommen eben so zusammengesetzt gefunden wie Terpenthinöl = C⁵H⁸. Dieses Oel absorbirt rasch Sauerstoff aus der Luft und lässt bei jedesmaliger Rectification Harz zurück.

Oleum Rad. Gei urbani,

Buchner d. Aelt. *) bemerkt, das das flüchtige Oel, welches in kleiner Menge durch Destillation der Nelkenwurzel (Rad. Gei urbani) erhalten wird, mit seiner Aebnlichkeit, die es im Geruch mit dem Nelkenöl hat, auch die Aehnlichkeit damit verbindet, dass ein Theil desselben eine Säure ist, welche sich mit Basen vereinigt, so dass er sich mit alkalischen Lösungsmitteln daraus ausziehen lässt, und dann aus der Lösung durch Schwefelsäure wieder abdestillirt werden kann.

Es verdiente wohl untersneht zu werden, ob nicht dieses Oel, wie Rabourdin von dem Valerianaöl angegeben hat, in weit grösserer Menge erhalten wird, wenn man bei der Destillation der Nelkenwurzelmit Wasser Schwefelsäure hinzusetzt, um das saure Oel von den Basen abzuscheiden, womit es verbunden sein kann und von denen es zurückgehalten wird.

Bittermandelöl Ich führte im letzten Jahresberichte, S. 484, und dessen Me-an, dass es Laurent geglückt ist, das Radical tamorphosen.

des Bittermandelöls darzustellen, welches er Stil-

^{*)} Buchn. Repert. z. R. XXXV, 19.

gemennt hat. Er hat nun seine Versuche ausbelicher beschrieben ').

Man erhitzt in einer Retorte mit tubulirter bage und Gasableitungsrohr Schwefelpikramyl C¹⁴H¹² + 2S (Jabresb. 1843, S. 326). nilzt dabei bald. Lässt man es dann rasch den, so erstarrt es langsam zu einer klaren, cheichtigen Masse, welche vor dem Erstarren iden gezogen werden kann, und welche, nachsie erhärtet ist, keine Merkmale von Krystalkon zeigt. Wird sie wieder geschmolzen und e Minuten lang geschmolzen erhalten, so entelt sie eine Menge Schwefelwasserstoff, wähsich in der Vorlage ein wenig Schweselkohtoff ansammelt, von dem jedoch der grösste l durch das Schwefelwasserstoffgas wegart wird. Hat diese Gasentwickelung aufge-, so krystallisirt die Masse beim Erkalten, man kann dann die Temperatur sehr erhöhen, dass der Rückstand in der Retorte eine Verbung erleidet, und bei einem gewissen Punkte Mart er unverändert über. Das, was hierhei reht, ist ein Gemenge von zwei Körpern, von reiner, das Pikramyl, flüchtiger ist und wähder ersten Hälfte der Destillation in grösselenge erhalten wird. "Der andere weniger ige Körper ist eine Schweselverbindung und den grösseren Theil von dem aus, was nachiberdestillirt. Beide krystallisiren beim Eri, der erstere in Schuppen und der letztere Man scheidet sie durch Kochen mit bol, worin sich die Schwefelverbindung we-

Revue scientif. et industr. XV, 373.

nig auflöst und woraus das Pikramyl beim Erkalten anschiesst. Man lässt die Krystalle abtropfes, legt sie in einen Glaskolben mit flachem Boden und übergiesst sie darin mit mehr siedendem Aether, als zu ihrer Auflösung erforderlich ist. Der Kolben wird dann offen gelassen und der Aether langsam daraus verdunsten gelassen, wobei das Pikramyl in schönen und reinen Krystallen anschiesst.

Das Pikramyl bildet farblose, rhomboidale Blätter, die denen von Naphtalin nicht unähnlich sind, und von denen Laurent eine Zeichnung und Winkelberechnung gegeben hat. haben Perlmutterglanz und sind höchst ähnlich den blättrigen Krystallen vom Stilbit, wovon Laurent den Namen Stilben abgeleitet hat. kel des Rhomboëders sind 530, 3' und 1260, 7'. Schmelzpunkt = + 4180; aber in der Rube lässt es sich zuweilen bis auf + 110° abkühlen, selbst bis zu + 100°, che es wieder erstarrt und krystallisirt. Wird es berührt, so erstarrt es bei Siedepunkt = 292°. Specif. Gewicht **4180.** in Gasform = 8,2 bis 8,4. Es destillirt unverandert über, ist unlöslich in Wasser, leichter löslich in siedendem als in kaltem Alkohol, und schiesst daraus beim Erhalten wieder in Krystallverbindungen an, welche aus einer Reihe von rhomboidales Blättern gebildet werden, die mit den spitzen Wiskeln und in der Richtung der längeren Diagonale zusammengewachsen sind., Aether löst mehr davon auf als Alkohol. Es löst sich in Schwefelsäure auf und gibt damit eine gepaarte Schwefelsäure, welche noch nicht untersucht worden ist. Concentrirte Chromsäure wirkt in der Wärme besof do Pilomyl ein und gilt bei der Busiln nit weig Wamer öhntige Troplen, welche n Antheine auch Pilomyliineyd, d. b. wienystellen Kittenmadelil sind.

he Pilonoph wands amountengement galinome:

| Section | Sect

phoen Kaldengus and 12 Volumen Wasserps laben sich zu 1½ Volum Pilannylgen conit, denn

li Volumen Kohlengus = 11,62314

nit 1,5 dividiet 8,550 gibt, also oche unhe bil 8,4, welche meh der Dumas'schen Meterbiten wurden ist.

hi den einen von seinen Versuchen find Laudu specif. Gewicht des Gases nur = 8,2.
It Versuch wurde nach einer von ihm ausgeten Methode ausgeführt, nach welcher er jedeis so gemases Resultat gehen hann, wie
der von Dumas. Aber dosch Verruchnung
in Gewichten der Volumen war Lauren t zu
Besultat gehommen, dass das berechnete apetwicht des Gases = 8,13 sein sollte, und er
daher dem nach seiner eignen Methode geten Resultate = 8,2 den Vorzug.

h specif. Gewicht des Pikramylgases ist so h dass man daraus deutlich einsieht, dass es k sos C7 H6 bestehen kann, weil sich dann k 43 Volumen zu nur ‡ von 4 Volum verdichtet haben würden. Es ist also klar, dass die gringste Anzahl von einfachen Atomen, welchet enthalten kann, = C14 H12 ist, was auch gut udem bekannten Verbalten des Pikramylbioxy (Bittermandelöls) übereinstimmt, welches dur Aufnahme von 1 Atom Sauerstoff in 1 Atom wiserhaltige Benzoësäure übergeht.

Pikramylchlorür (Chlorure de Stilbène L.) werhalten, wenn man Chlorgas von geschmolzen Pikramyl absorbiren lässt. Es vereinigt sich Anfange mit dem Chlor ohne dabei Salzsündentwickeln, und sobald man deren Bildung merkt, wird das Zuleiten des Gases unterbrock Es ist jedoch nicht leicht, diesen Punkt genet treffen, und oft fängt ein Theil von dem Chloschon an durch das Chlor zersetzt zu werden, alles Pikramyl mit Chlor verbunden worden Auf diese Weise erhält man nicht weniger die Körper von ungleichen Eigenschaften, von dezwei isomerische Pikramylchlorüre sind, we Laurent durch α und β unterscheidet.

Das Chlorür a ist wenig löslich in Astund bleibt ungelöst, wenn man die Masse Aether behandelt. Abgeschieden und in a grösseren Menge von siedendem Aether aufgaund die Lösung in einer unvollkommen verst senen Flasche allmälig verdunsten gelassen, schies in kleinen, geschobenen, rectangulären, t seitig zugespitzten Prismen an, die sich in erichtig getroffenen Hitze unverändert sublim lassen. Sie sind unlöslich in Wasser, fast u löslich selbst in siedendem Alkohol. Durch siedende Lösung von Kali in Alkohol werden zersetzt. Sie wurden zusammengesetzt gefunden

1	Gefanden	Atome	Berechaet
Kehlenstoff	66,32	14	67,60
Wasserstoff	4,84	12	4,85
Chlor	28,84	2	28,15.
HIRCH AL	DLC	4	

Das Chlorür β wird ans der Aetherlösung, lche das Chlorür a ungelöst zurüchgelassen hat, a man sie mit Alkohol vermischt und freiwillig densten läest, erhalten, wobei zweierlei Kryle anschiessen, von denen die eine Art durchtige rectanguläre oder achtseitige Blätter und andere weisse undurcheichtige Linsen bildet, von denen die Matterlange abgegossen wird, iche einen ölartigen Körper aufgelöst enthält. sucht die durchsichtigen Tafela dazwischen as und krystallisirt sie aus einem Gemenge Alkahol und Aether um. Durch ihre Kry-Yorm und durch ihre leichte Löslichkeit in abol und Aether unterscheiden sie sieh von wrhergebenden, mit denen sie eine ganz gleiche mmensetzung haben.

Pikramylbromär (Bromure de Stilbène L.) wird lten, wenn man seingeriebenes Pikramyl mit m übergiesst, wobei sich nur eine Spur von rickelter Bromwasserstoffsäure zeigt. Es entht der Modification a, und es löst sich nicht Mobol und in Acther. Durch Waschen mit shol wird es rein erhalten. Es besteht aus M¹² Br. Bei der trocknen Destillation wird es

Wird das Pikramylchlorür a mit einer sieden- Stilbylchlorür. Lösung von Kali in Alkshol behandelt, so Chlostilbase. teben aus 2 Atomen Chlorür und 1 Atom Kali: htom Chlorkalium, 1 Atom Wasser und 1 At.

Chlorür von einem neuen Radical, dessen Zusammensetzung mit der Verbindung von 1 At. Pikramyl und 1 At. C14H10 versinnlicht werden kann, so dass das neue Radical aus C28H22 besteht. Es wird aus der Alkohollösung durch Wasser niedergeschlagen, in Gestalt eines ölartigen Körpers, welcher unverändert überdestillirt werden kann. Es ist sowohl in Alkohol als auch in Aether löslich und wurde zusammengesetzt gefunden aus:

(jetunden	Atome	Berechn
Kohlenstoff	77,0	28	78,56
Wasserstoff	5,3	22	5,15
Chlor	17.7	2	16.49

Die Analyse hat jedoch 1½ Proc. Kohlenstoff zu wenig gegeben, was wohl durch wiederholte Analysen hätte berichtigt werden können. Aber Laurent macht auf die ausserordentliche Kostbarkeit dieser Präparate aufmerksam, für welche das Bittermandelöl das rohe Material ist, welches ausserdem von diesen Präparaten viel weniger wieder gibt.

Laurent betrachtet diesen Körper als eine Art ternären Radicals, welches er Chloatilbase nennt. Da wir ihm in seinen theoretischen Assichten nicht folgen, so können wir auch nicht die auf diese gegründeten Namen annehmen. Indem wir anstatt dessen ein organisches Radical — C²⁸ H²² annehmen, welches sich mit Chlor, Brom und Sauerstoff vereinigen kann, so wollen wir dieses Stilbyl nennen, und demnach die Chlorverbindung Stilbylchlorür a, zur Unterscheidung von der nächstfolgenden.

Stilbylchlorür β wird auf ganz dieselbe Weise aus dem Pikramylchlorür β erhalten. Es ist, gleichwie das vorhergehende ein ölähnlicher, destillir-

r Körper. Die Verschiedenheiten in den Eigenisten sind nicht angegeben worden, worauf er Annahme einer besonderen Modification von vorhergehenden gegründet bat.

burde oben augeführt, dass mit dem Pikrahlorür β weisse, undurchsichtige Linsen aussen; diese sind dieser Körper. Er ist etwas
kger löslich in Aether als das Pikramylchlound dadurch kann er davon gereinigt wer, wenn man ihn einige Male mit Aether umtallisirt. Es schmilzt bei + 85°, und wurde
mmengesetzt gefunden aus:

 Gefunden
 Atome
 Berechnet

 Kohlenstoff
 59,27
 28
 58,90

 Wasserstoff
 3,90
 22
 3,85

 Chlor
 36,83
 6
 37,25

28 H22 Cl3. Es wird durch eine siedende Lövon Kali in Alkohol zersetzt in Chlorkalium in einen ölähnlichen, chlorhaltigen Körper. Morobromid von Stilbyl (Bromure de Chlobee L.) wird aus dem Stilbylchlorür erhalten, man es mit Brom sättigt, wobei sich 3 At. dem Chlorür mit 6 Aequivalenten Brom verzn C28 H22 Cl5 + 2C28 H22 Br5; es besteht eus 1 At. Trichlorid und 2 At. Tribromid. Verbindung ist fest, pulverförmig und schwer th in Alkohol und in Aether. Durch Auslön Aether und langsames Verdunsten der Lökann es in kleinen sechsseitigen Prismen iten werden. Laurent unterscheidet davon Modificationen mit α und mit β , deren Unhied aber nur darin bestehen würde, dass die ere Modification unregelmässige Krystalle gibt.

Durch Destillation wird es zersetzt in Bromwasserstoffsäure und in einen neuen Körper, welcher in Nadeln anschiesst.

Salpetrigsaures Wird Pikramyl mit Salpetersäure gekocht, so Stilbyloxyd. erhält man einen harzähnlichen, gelben Körper, der nach gehörigem Auswaschen zusammengesetz gefunden wurde aus:

	Sefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	73,4	28	74,7
Wasserstoff	4,8	22	4,9
Stickstoff		23	00.4
Sauerstoff		4}	20,4.

Die Abweichung in der Analyse ist gar zu gross, um der Formel eine besondere Glaubwürdigkeit geben zu können, und der Gehalt an Stickstoff ist nicht besonders bestimmt worden. Die Formel würde sonst $= C^{28}H^{22}O + \bar{N}$ werden. Laurent nennt ihn Nitrostilbase.

Durch eine weiter fortgesetzte Behandlung mit Salpetersäure wird die Zusammensetzung verändert, und Laurent behauptet, dass für jedes Aequivalent Wasserstoff, welches daraus austritt, wan dessen Stelle kommt, und er gibt für eine solche Masse die Formel = $C^{28}H^{21}N^{5}O^{6}$, mit der Bemerkung, dass die Wirkung der Salpetersäure noch nicht vollendet gewesen sei. Hier würde also 4 Aequivalent Wasserstoff durch ½ Aequivalent Stickstoff und 2 At. Sauerstoff ersetzt worden sein, und in der Vermuthung, dass es mit $C^{28}H^{20}O^{2} + 2N$ oder C^{28} geendigt haben würde, uennt er es Nitrostilbèse.

Stilbinsalpeter- Lässt man die Einwirkung der Salpetersäure säure. Acide nitro-stilbique auf das Pikramyl noch weiter fortgehen, so löst

his der Sinne ein neues Product auf, welches in Wasser damas in Gestalt eines gelben Pulnielergeschlagen wird. Ann diesem Pulver it mit Ammoniak vermischtes Wasser eine te aus, welche dam gezeinigt durch Salpetern daram abgeschieden wird. Sie ist pulverig, etwas gelblich, fint unlödlich in Wasser, ich in Albahol und noch mehr in Aether. In Brhitzen schmilzt sie und dann kann sie in te Blüttern suhlimist erhalten werden. Sie de zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Bereckee
Roblénstoff	54.79	28	55.90
Wasserstoff	4,60	22	3.58
Stickstoff .	4.60	2	4,58
Saucrstoff	37,10	14	36,76.

Menhar ist diese Atomberechnung ganz unk. Laurent kann einen analytischen nch nicht so falsch ausführen, dass er 🖠 ien ganzen Wasserstoffgebalt der Säure zu clommt, und wahrscheinlich gehen mehrere Wasser in diese Verbindung ein. Laufällt das Ammoniaksals dieser Säure mit maurem Silberoxyd und fand in dem Nieinge 41 Procent Silber, wonach er berechlass 1 Atom Säure 2 Acquivalente Wasserverliere und sich dafür mit 2 Atomen Silber lige zu = 2Ag + C28H18N2O1+, was in gewöhnliche Form verwandelt geben würde: + C28 H18 O7 A. Aber die Analyse hat dart, dass der Wasserstoffgehalt darin viel gröint. Die freie Säure würde sonst 2H + 1¹¹07克, oder — 由C²⁸由¹⁸O7 + 由克 sein.

Durch Destillation wird es zerset serstoffsäure und in einen neuen in Nadeln anschiesst.

Salpetrigsaures Wird Pikramyl mit Salpet Sulbyloxyd. erhält man einen harzähnligder nach gehörigem Ausweß

gefunden wurde aus:

Kohlenstoff
Wasserstoff
Stickstoff
Sauerstoff

Die Abweichung um der Forme geben zu köz ist nicht be mel würde rent neg

Dury Salpet Acq — H+C²⁸H²²O+ wäre, d. h. Albylsäure. Laurent hält ihn für s., worin 1 Acquivalent Wasserstoff

abrael r Pikramyl

ait Kali giebt er

.tom Kalium ersetzt worden ist, und g

Wird Chlorgas mehrere Tage lang in mandelöl bis zur Sättigung eingeleitet, m. Masse zuletzt damit erwärmt, so erstarrt sie her beim Erkalten zu einem Brei von Kryst den man in einem Glastrichter, dessen Glaspulver enthält, abtropfen lässt. Nachdelsaure Flüssigkeit abgelaufen ist, wird die ausgepresst und mit einem kaltem Gemen

Stilk nit A CHARLES PROBLEM BALL TO BELLEN delt, webei ein Körper velcher sich darauf in sicdarans in regelmässi-And the state of t eitigen Prismen anven Prisma mit 'en an den Engerade abride de • bei **schen** er völlig .g, bis nake auf er zu einer .a Masse erhärtet.

85.

ing the control of th

Se ist Pales

Win Wassey

is Acte.

96 W

.er gelinde, so erstarrt aus feinen Nadeln zusam-Er ist wenig löslich in 4d Aether, und die Lösung röat Lackmuspapier. Bei der trock-

_cion geht ein ölartiges Liquidem über, matarrt mit einer, wie es scheint, anderen Er ist löslich in Alkali, und die eines Ammoniaksalzes in siedendem Albt mit salpetersaurem Silberoxyd ein in m Schuppen krystallisirendes Salz, worin ment Silber gefunden wurden. Die Säure

Gesunden Atome Berechnet Lenstoff 71,60 28 71,80 eserstoff 4,33 20 4,28 erstoff 24,07 7 23,92. der Quantität Silber, welche aus dem erhalten wurde, muss sie aus 2H +

mammengesetzt gefunden aus:

C²⁸H¹⁶O⁵ bestehen, worin das Wasser durch 2 Atome Silberoxyd ersetzt wird. Um eine Haleitung von Laurent's Namen beizubehalten, könnte sie bis auf Weiteres Stilbesylsäure genannt werden.

Der mit Alkohol gemengte Aether, welcher bei der Bereitung der vorhergehenden Säure diese ungelöst zarückgelassen hatte, enthält Benzoësäure aufgelöst und noch einen anderen krystalisirenden Körper, welcher bei der freiwilligen Verdunstung aus der Flüssigkeit anschiesst, und woraus schwaches Ammoniak die Säure auszieht, mit Zurücklassung des anderen Körpers in langen, feinen, nadelförmigen, glänzenden Krystallen. Dieser Körper verhält sich nach dem Schmelzen ganz ähnlich, wie der vorhergehende, und krystallisirt wieder, wenn man die durchsichtige Masse von Neuem erwärmt. Bei der Destillation gab er einen anderen Körper, angeschossen in gewundenen Nadeln. Er löst sich in siedenden kaustischem Ammoniak, aber Säuren schlagen am dieser Lösung nichts nieder.

Schwefelesyl.

Wir kehren nun zu den Producten der Destillation des Schweselpikramyls zurück. Ich sührte an, dass dabei zwei Körper übergehen, ein süchtigerer, das Pikramyl, und ein etwas weniger süchtiger, schweselhaltiger. Den letzteren lat Laurent Thion-ossale*) genannt; wir wollen ihn Schweselesyl nennen. Von dem Pikramyl wirdes dadurch besreit, dass man ihn als seines Pulver wiederholt mit kleinen Quantitäten Aether auskocht, worin sich das Pikramyl aussöst, mit sehr

^{&#}x27;) Revue scientis. et industriell. XVI, 197.

g von dem Schwefelesyl. Danu löst man es ber, auf ein Mal darüber gegossenen grösse-Prantität Aether auf, oder, wenn man diesparen will, anstatt dessen in Petroleum, n es sich in der Wärme in grösserer Menge t als in Aether. Beim Erkalten krystallis in kloinen, aus Nadeln zusammengesetzten da. Es ist farblos, geruch - und geschwackrad in Nadeln angeschossen. Schmitzt bei 30. Beim Erkalten erstarrt es zu einer auf-Men Masse von Nadeln. Aber die Tempesinkt hänfig weit unter den Schmelzpunkt, es wieder anachiesst; zuweilen erstarrt es sichtig, aber es krystallisiri, wenn man es erhitzt, besonders wenn man einige vorrystallisirte Nadeln hineinwirst. In stärkelitze gibt es einen riechenden Dampf, welnichts schweselartiges bat; es lässt sich dann eden und verbrennt mit rusender, röthlicher be. Es ist fast unlöslich in siedendem Al-, sehr wenig löslich in siedendem Acther. ndes Petroleum ist das beste Lösungsmittel Es wird durch Kochen mit Alkohol und ydrat nicht zersetzt. Siedende Salpeternäure es schwierig an und die Flüssigkeit entaschber keine Schweselsäure. Brom entblt darans Bromwasserstoffsäure. Kalium bilkmit heim Ethitzen Schwefelkalium und eine ke Masse. Mit Salpeter, chlorsaurem Kali teinem grösseren Ueberschuss von kohlensau-Matron gemengt, brennt es beim Erhitzen einer Reibe von Detonationen ab. Geschalt Erhitzen in einem langen Rohr, so folgten h Detonationen dicht auf einander, 10 Minu; melius Jahres - Bericht XXV.

ten lang. Be wurde zusammengesetzt gelm

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	86,35	26	86,2
Wasserstoff	4,90	18	4,9
Schwefel	8,80	1	8,9 .1
$= C^{26}H^{18} + S.$	C26 H18 ist	also	hier das I
cal Esyl.			1

Wird das Schwefelesyl mit Brom behan so entwickelt sich Bromwasserstoffsäure mit tigkeit, und es verwandelt sich in einen pu förmigen Körper, welcher mit Alkohol ausg schen werden kann, und welcher sich sowol Aether als auch in Petroleum auflöst. starke Hitze zum Schmelzen und er schiesst beim Erkalten in rhomboidalen Blättern an. kann unverändert aublimirt werden. Bestimmung des Gehalts an Kohlenstoff und? serstoff darin, berechnet Laurent dafür die sammensetzung zu C26 H14 SBr4, und et ihn Bromethion-essile. Er kann sein: C26 + 2C26 H1+Br5, oder eine Verbindung von Sulfid mit 2 At. Superbromid von dem Re C26 H14, welches wir, auf Versuch, Eryl nen können, indem das S durch den diese Alphabet vorangeheuden Consonanten gewee Für Laurent ist er Thionessale, wird. 4 At. Wasserstoff durch 4 At. Brom ersetst den sind, welche letzteren die Rolle des scretoffs spielen.

Wird Schwefelesyl lange Zeit mit Selpt säure gekocht, so verwandelt es sieh zuletzt, d dass sich Schwefelsäure in der Flüssigkeit bil in eine gelbe, poröse, spröde Kruste, wa ore at Nitrethionessile neunt. Dieser Rörist unförlich in Wasser und in Alkohol; nieder Aether löst eine Spur davon auf, die sieh
in Erhalten darans wieder niederschligt, in Get eines hellgelben, flockigen Palvers. Ernilst leieht und erstarrt wieder zu einer geli, durchsichtigen Masse. Beim stärkeren Erten fängt er Fener und lässt viele Rohle zui. Eine Lösung von Rali in Albohol wirkt
t darauf. Wurde zusammengesetzt gefunden

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	57,9	26	57,5
Wasserstoff	2,7	14	2,6
Stickstoff	10,5	4	10,3
Schwefel	-	1	5,9
Squerstoff		8	23,7

Tür Laurent ist er Thionessale, worin 2 nivalente Wasserstoff gegen 2 Aequivalente Rewechselt worden sind, welche letzteren die Rolle, wie der Wassserstoff spielen. Of ar enthält er Eryl, verbunden mit Schwesel, entoff und salpetriger Säure. Drücken wir B14 mit Er aus, so hat er die Formel = Ér 5, und er ist dann schweselbasisches salpennes Eryltrioxyd.

Wird robes Bittermandelöl einige Zeit mit Schwe- Kripin.

Inmonium gemengt stehen gelassen und dann

Millirt, no geht zuerst Wasser und Schwefel
Henium über mit flüssigen, ölähnlichen Kör
Hen, und darauf folgen krystallisirende Stoffe.

He sucht die flüssigen abzunehmen und die kry
Mirenden besonders aufzusammeln.

Diese letzteren werden von Pikramyl, Schwefelesyl und Lophin ausgemacht, Körper, die schon in diesem Jahresberichte angeführt worden sind, gemengt mit einem noch nicht erwähnten Stof, welchen Laurent Pikryl nennt, welchen Namen ich aus zweierlei Gründen verwerfen muss, nämlich weil die Endigung yl ein Radical bezeichnet, was er nicht ist, und dann weil er von newoog, bitter, abgeleitet, und dabei doch ganz geschmacklos ist. Mit einer Umsetzung der Buchstaben will ich ihn vorschlagsweise Kripin nennen, ein Name, der so rein empirisch und bedeutungslos ist, wie möglich, denn es ist jetzt noch nicht möglich, die rationelle Zusammensetzung dieses Körpers einzusehen.

Wird das krystallisirende Destillations-Product fein pulverisirt mit Aether übergossen, so lösen sich darin Pikramyl und Kripin auf, während Lophin und Schwefelesyl zurückbleiben. Lösung schiesst beim Erkalten das Pikramyl grösstentheils an, and darauf noch ein wenig beim Verdunsten. Die Lösung wird dann davon abgeschieden und langsam verdunsten gelassen, wobei sie einen dicken, ölähnlichen Rückstand gibt, der mit Krystallkörnern von Kripin angefüllt ist. Durch Schütteln mit wenig neuem Aether löst sieh das Oel von den Körnern auf und es wird die Lösung sogleich davon abgegossen. Die Lösung gibt beim langsamen Verdunsten von Neuem Körner, welche auf ähnliche Weise von dem Oel abgeschieden werden, und dies wird so lange wiederholt, als man noch Körner bekommt. Diese Körner sind Man löst sie in Aether, woraus sie reregelmässig wieder anschiessen, aber noch gefärbt.

urch einige Umkrystallisirungen aus einem Genge von Alkohol und Aether werden sie farberhalten.

Das Kripin krystallisirt in Octaedern, deren is nicht völlig rechtwinklich ist, die Spitsen ah Fläcken ersetzt, und mit 2 entgegengeten Basenkanten die durch Flächen ersetzt sind, das die Krystalle von der Seite als zweiseiangespitzte, flache. Sseitige Prismen aussehen. schmilzt schwierig und erstarst durchsichtig. Dist sich nicht in Wasser, wenig in Alkehol leicht in Aether. Verändert sich nicht durch hen mit Kali und Alkohol. Durch Kalium des in der Wärme zersetzt; aus dem Prot davon zieht Aether einen Körper aus, welr in rhombischen Blättern krystallisirt erhalten den kann. Durch Chromsaure wird das Kriin eine braune Masse verwandelt, die sich n Theil nach in Aether auflöst. Das darin bliche lässt sich in höherer Temperatur za en Blättern sublimiren. Das Kripin vereisich leicht mit Chlor und Brom. Es wurde mmengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	80,80	42	80,80
Wasserstoff	4,59	28	4,50
Stickstoff	4,76	2	4,50
Sauerstoff	19,85	4	10,20

It es $C^{+2}H^{28}N^2 + 40$ oder $C^{+2}H^{2+}O^+ + NH^2$?
In noch nicht möglich zu entscheiden, wie es schtet werden muss. So viel kann aus der situngsmethode geschlossen werden, dass es $C^{+2}H^{28}O + N$ sein kann.

Das Kripin gibt mit Chlor und Brom unte Entwickelung von wenig Wasserstoffsäure gen miähnliche, in Wasser und in Alkohol anlöslich Massen, die sich aber leicht in Aether lösen und daraus durch Alkohol niedergeschlagen werden können. Sie wurden analysirt, aber die Resultugaben bei der Berechnung Brüche von Aequiv lenten und wiesen dadurch eine unvollendete Eiwirkung aus. Ich führe daher nicht die Result der Analysen an. Es hatte mehr von dem Schilder aufgenommen, als dem darans ausgetreten Wasserstoff entspricht.

Wird das Kripin mit Salpetersäure behands so verwandelt es eich in eine harzähnliche Mas die sich durch fortgesetztes Kochen wieder a löst, worauf sich beim Erkalten ein schön bes Krystallpulver abscheidet, von dem noch med durch Wasser daraus niedergeschlagen wird. ser Körper ist unlöslich in Wasser, wenig lich in Alkohol und leicht löslich in Aether. der trocknen Destillation detonirt er. Wurdet sammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	56,80	42	56,30
Wasserstoff	2,37	22	2,45
Stickstoff	12,60	8	12,50
Sauerstoff	28,23	16	28,75,

= C⁴²H²²O⁴ + 4N. Laurent betrachtet ihn Kripin, worin 3 Aequivalente Wasserstoff di 3 N ersetzt sind, und er nenut ihn Nitripier

Vergleicht man den Wasserstoffgehalt der A lyse, so hat diese zu wenig Wasserstoff gegel was wohl schwerlich der Fall ist. Nimmt r Formel C²¹H¹⁰O² + 9K an, so Aviral das inchnete Resultat (C == 75,49):

. Atome . Procente

Kohlenstoff 21 56,543

Wasserstoff 10 2,224 :: Stickstoff 4 12,549 ...

Sauerstoff 8 28,674

a besser mit dem Resultat des Versuchs überstimmt. Der Körper ist also ein stipatrigaau-Bieryd von dem Radicale == C21H^{1Q}.

Wird des Stickstoffbenzoyl — C¹4 H²0 N², so the man es gewöhnlich durch Behandeln des remaindelöls mit Anseigen Ammoniak ilt (vergl. die Bereitung des Lophins, S. der trochnen Destillation unterwerfte, an ilt man ein geringes, flütsiges, ölertiges Dett, während sich Lophin und Amaron in die bung und in den Hals der Retorte aublimi-

busg und in den Hels der Retorte sublimiDiese werden auf die Weide von einander
eant, dass man sie zu Pulvel-autreeibt, das
daraus durch ein wenig Aether suswäscht,
dann das Lophin mit einem mit Salzsäure
nischten Wasser auszieht, indem man dieses
aut bis zum Sieden erhitzt und dann siedend
na absiltrirt. Das zurückbleibende Amaron
d mit Alkohol gewaschen und getrocknet.
Il man dieses krystallisirt erhalten, so löst
a es in wenigem siedend heissem Petroleum auf,
mas es dann beim Erkalten anschiesst: Das
ikte Petroleum wird von Neuem mit dem
krystalle gibt. Auf diese Weise venliert
weniger, denn etwas bleibt in dem erhalte-

dele aufgelöst.

Amaron.

Das Amaron schiesst in feinen Nadeln au, ist geschmack - und garuchlos, schmilst bei - 2330 und erstarrt in strabligen, langen Krystallnadela. Es ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol, selbst in siedendem. Aetherdöst im Sieden etwas mehr auf, aber sehr wenig. Beim Er kalten schiesstes daraus an. Kalte Schweselsäum löst es mit einer prächtig rothen Earbe auf. Lässt man die Lösung allmälig Feuchtigkeit aus der Lust anziehen, so krystallisiet das Amaron aus, indem die Farbe verleren geht. Durch Salpeter siture wird es nicht zersetzt. Im Sieden wird ein kleiner Theil davon aufgelöst, welcher beim Br kalten daraus anschiesst. Durch Kochen mit heli und Alkohol verändert es sich zicht. : En wante zwammengesetzt gefunden ans:

Es scheint ein mit Stickstoff verbundenes Radical zu sein — C32 H22 + N. Denn wäre es ein ternares Radical, so würde es sich durch die Salpetersäure wahrscheinlich, wenn nicht zerselzt, doch wenigstens in Oxyd verwandelt haben.

In Betreff des Namens Amaron, so habe ich dubei desselbe zu erinnern, wie beim Pikryl, indem er nämlich von amacus, bitter, abgeleitet worden ist, ohne dass diese Ableitung durch irgend eine Eigenschaft des Körpers gerechtfertigt wird.

Völckel.") -hat beobacktet, dass wenn man Bittermandelöl Bittermandelöl mit Salzsäure vermischt und in ei- mit Cyanwasner Temperatur verdunstet, welche nicht völlig und Quecksilbis zu + 100° geht, sich nach einer gewissen Concentration beim Erkalten ein gelblicher, ölartiger Körper abscheidet, der durch Schütteln mit Wasser von Salzsäure und dann im luftleeren Raume über Schwefelsäure von Wasser befreit wird.

serstoffsäure

Dieses Oel hat kaum einen Geruch, 1,124, specif. Gewicht verändert sich nicht in der Lust, löst sich wenig in Wasser, leicht in Alkohol und in Aelher; die Lösung darin ist neutral auf Lackmus, und besitzt einen bitteren Geschmack. Wird es in einem Destillations-Apparate erhitzt, so fangt bei + 1000 ein wenig Bittermandelöl an überzugehen; bei 1700 theilt es sich in Cyanwasserstoffsäure und in Bittermandelöl. Durch eine Lösung von kaustischem Kali in Alkohol theilt es sich auf ähnliche Weise in freies Bittermandelöl und in Cyankalium, welches sich in der Flüssigkeit auflöst. Durch Vermischen und Verdunsten mit concentrirter Salzsäure glbt es Salmiak und Mandelsäure. Es wurde zusammengesetzt gefanden aus :

Gefunden Atome Berechnet Kohlenstoff 71,98 **72,21** Wasserstoff 5,34 14 Stickstoff 11.01 Sayerstoff

Es ist also zucammengesetzt aus

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LXII, 444

4 At. Cyanwasserstoffsüore == 2C+2N+2H 4 At: Bittermindelöl: ... == 14C +12H+20

= 16C + 2N + 14H + 20.

Bei der Einwirkung von concentrirter Salzsäure entstehen aus 1 At. von dieser Verbindung und 4 At. Wasser, 1 At. Mandelsäure = C16H1+O5 + H und 1 At. Ammoniak.

Prenleloup ') hat eine ähnliche Verbindung von Bittermandelöl mit Quecksilberchlorid henvorgebracht. Er wandte 120 Grammen Aqua dest. Laurocerasi, 1 Grm. Quecksilbercyanid und 1 Grm. concentrirter Salzsäure an, welche er zusammen verdunstete, wobei sich ein ölartiger Körper abschied. Derselbe wurde auch erhalten, als gr von einem Gemisch von 2 Theilen Bittermandelola, 4 Th. Quecksilbercyanid und 1 Th. starher Salzsäure die letztere in einem Bad von Rochsalzigsung wieder abdestillirte. Beim Behandeln des Rückstandes blieb die neue Verbindung zurück. Ohne den katalytischen Einfluss der Salsящие warde sie auf keine andere Weise erhalten. Sie ist ein gelbes Oel, ahnlich dem Zimmetöl, und hat den Gernch des Bittermandelöls. Gewicht = 1,1092. Sie siedet bei + 3120 und destillirt unverändert über, aber darauf hat sie 1,0847 specif. Gewicht. 'Nach' dem Erkalten erstarrt sie, was sie vor der Destillation nicht einmal bei - 120 thut. Sie lost sich in 20 Theilen Wasser, in viel weniger Alkohol und am besten in Aether, der sich damit nach allen Verhältnissen vermischen lässt: Durch Schütteln mit einer

^{*)} Journ. de Pharm. et de . Ch.J. VI., 49.

ung von Salmink wird sie zeroetat, in Bitteraldöl, welches frei wird, und in ein Doppelvon Quecksilber und Ammonium, welches in der Flüssigkeit auflöst. Kochsalzlösung setzt nicht mehr davon, als was sich dariu löt.

Wertheim ') hat unter Redtenbacher's Knoblauchöl.

Ing das flüchtige Oel aus Allium sativum unncht. Diese Untersuchung gehört zu den schöBeweisen, wie weit man in einem schwieriand verwickelten Gegenstände kommen kann,
m man richtige Grundsätze und ein klares Urlauf denselben auwendet.

Der Knoblauch wurde mit Wasser destillirt, urch aus 100 Pfund davon 3—4 Unzen Oel lien wurden, abgeschieden zum Theil auf Wasser, während ein anderer Theil in Geleines milchähnlichen Gemisches von dem uer zurückgehalten wurde. Der grösste Theil Inoblauchöls ging im Anfange der Destillather.

war ein dunkel braungelbes, flüchtiges Oel, erer als Wasser, und von dem starken, with Geruch des Knoblauchs. Es ist sehr schwiedesselbe durch Rectification mit Wasser zu gen, indem es wiederholte Umdestillationen derlich macht. Versucht man es für sich zu illiren, so füngt es bei + 140° an seine Farbe wündern; es fürbt sich dunkel braungelb und ber tief dunkelbraun. Bei + 450° tritt dwin ersetzungsprocess ein, begleitet von Wärmewickelung, während sich Dämpfe von einem

Ann. der Chem. u. Pharm. Ll, 289.

unerträglich stinkenden Geruch entwicheln, a denen sich keine Spur von Knoblauchöl condi sirt, und in der Retorte bleibt eine zähe schwabraune Masse zurück.

Um diese Zersetzung zu vermeiden, wurde. Oel durch blosse Verdunstung in einer Rete mit Vorlage aus einem Kochsalzbade destill dessen Temperatur dabei nicht höher als ei wenige Grade über - 100° stieg. Aber auch bei theilte sich das Oel in einen flüchtigeren Ti welcher zuerst überging, und in einen wer flüchtigen, der nachfolgte. Beide waren gelb gefärbt, der letztere tiefer gelb, und 1 hatten den Geruch des Knoblauchs, aber ni so widrig als das robe Oel. Der flüchtigere T achwamm auf Wasser, der weniger flüchtige : su Boden. In der Retorte blieb zuletzt eine kelbraune, schwerflüssige Masse von einem widrigen Geruch, welche ungeführ 1 von Gewicht des rohen Gels betrug. Das so re cirte Oel ist schwerlöslich in Wasser, leich lich in Alkohol und in Aether, Es veränder uicht durch verdünnte Säuren und Alkalien. von concentrirter Schweselsäure wird es an ner tief purpurrothen Farbe aufgelöst, die Verdünnen mit Wasser verschwindet, indem Oel, allem Anscheine nach, unverändert wi abgeschieden wird. Es saugt begierig wasserfi Salzsäuregas ein und wird dadurch indigh aber diese Farbe geht durch Verdunsten Verdünnen der Säure wieder verloren. säure wirkt hestig, sast explodirend darauf indem Oxalsäure und Schwefelsäure hervorgehm werden, worauf Wasser aus der sauren Flü

it gelbe Flocken abscheidet. Durch Metalloxydite wird es auch nicht verändert, aber es verigt sieh mit einigen derselben, wie weiter unangeführt werden soll.

Bei den damit ausgeführten Analysen gab es variirende Gehalte an Kohlenstoff und Was-Moff: 55,4 bis 60,5 Proc. Kohlenstoff und 7,7 8,42 Proc. Wasserstoff. Aber bei der Verchung des Kohlen - und Wasserstoffs von je-Analyse zeigten sie sich stets in dem Verhisse von 6 At. Kohlenstoff zu 10 At. Was-Die Bestimmung des Schwefes geschah concentrirter Salpetersäure. Das Oel wurde ine kleine Glaskugel mit fein ausgezogener e eingewogen, diese Spitze in der Mitte sbogen, parallel mit sich selbst, und dann de Saure gelegt. Auf diese Weise trat beim ten sehr wenig Oel auf einmal heraus in Siure, so dass die Zersetzung ruhig stattfand. Tohl sie lange Zeit erforderte. Aber anch Quantitäten des Schwefels variirten, und als wicht des Schwefels dem des Kohlen - und merstoffs zugelegt wurde, so fehlte noch mehr, inem unvermeidlichen Verlust zugeschrieben en konnte. Daraus wurde der Schluss gen, dass das Oel auch Sauerstoff enthalte und zinem Radical = C6 H10 bestehe, verbunden Schwesel und mit Sauerstoff, dass es also ein inge von einem Oxyd und einem Sulfuret welches in ungleichen Verhältnissen vorkom-Monnte. Es wurde daher versucht, das in Füber Chlorcalcium getrockneten Oele enthal-Oxyd durch Kalium zu zerstören, was auch Dabei entwickelte sich eine geringe

Menge von einem brennbaren Gase, welches mit blauer Flamme verbrannte, während das Kalium von einer harzähnlichen Masse umgeben wurde. Als die Gas-Entwickelung ganz aufgehört hatte, wurde das Oel abgegossen, welches sich nicht mehr veränderte, und rectificirt. Es wurde aun farblos, schwamm auf Wasser und besass den characteristischen Geruch des Knoblauchs.

Die um das Kalium herum gebildete Masse zeigte bei der Untersuchung einen Gehalt an Schwefelkalium, und da das Oel vor der Behandlung mit Kalium gelb war und ein Theil davon in Wasser untersank, so schlossen sie daraus, dass das rohe Knoblauchöl ein Gemenge von zwei Sulfareten und einem Oxyd des Radicals C⁶ H¹⁰ sei, dass das Kalium das höhere Sulfuretum zu dem niedrigeren reducirt und das Oxyd zerstört habe, was spätere Versuche auch bewiesen. Das niedrigere Sulfuretum, welches auf die augeführte Weise erhalten wurde, und welches den reichlichsten Bestandtheil des Knoblauchöls ausmachte, zeigte sich bei der Analyse zusammengesetzt aus (C=75,12; S=200,75):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	62,986	6	63,138
Wasserstof	f 8,780	10	8,741
Schwefel	27,230	1	28,121
	98.996.	•	•

= C⁶ H¹⁰ + S. Sie geben dem Radical den Namen Allyl. Ein Buchstabe mehr oder weniger kann sehr gleichgültig sein, aber genau genommen, wäre Alliyl eben so leicht für die Aussprache und directer zur Andeutung des Namess

der Wurzel, nämlich Allium, gewesen. Dieses Oel ist also Allylsulfuret.

Es besitzt folgende Eigenschaften: Es ist ein farbloses, flüchtiges Oel, welches das Licht stark bricht, und welches sich nicht bei der Destillation zersetzt, wenigstens nicht, wenn es während des Siedens nicht mit der Luft in Berährung kommt. Das specif. Gewicht ist nicht weiter angegeben, als dass es leichter als Wesser ist. Es ist schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Gegen Säuren und Alklien verhält es sich wie das rohe Oel. Es verändert sich nicht durch Kalium und kann davon abdestillirt werden. Mit den Chloriden von Platin und Quecksilber, so wie mit den salpetersauren Salzen von Palladiumoxydul und Silberoxyd bildet es eigenthümliche Verbindungen.

Bei der Frage, in welcher Form dieses Oel ia dem Knoblauch enthalten ist, lassen sie es unentschieden, ob es in diesem Zustande in dem rohen Oel enthalten war, oder in dem Gemenge von Oxyd mit zwei Sulfureten, welches als wahrend der Destillation des Oels entstanden gedacht werden kann, wenn sich ein Theil des Schwefelallys auf Kosten der Luft oxydirte und sich der Schwefel davon mit einem anderen Theil vereinigte, und eich so das höhere Sulfaretum bildete. Vielleicht würde dieses nicht so schwierig darzulegen sein, wenn man das Schwefelallyl trocken oder feucht einige Zeit und in verschiedenen Temperaturen über Quecksilber in Sauerstoffgas liesse, wobei dann Sauerstoffgas aufgenommen werden müsete, bis sich so viel von dem böheren Sulfaret gebildet hat, als davon eutstehen kann. Eben so wäre auch eine Untersuchung der, dem Ansehen nach verharzten Masse, welche das Oel bei der Destillation für sich oder mit Wasser zurüchlässt, nicht ohne grossen Werth, indem sie uns wahrscheinlich mit Körpern von interessanter Zusammensetzung bekannt machen könnte.

Um die Existenz eines Allyloxyds in dem rehen Oel ausser alle Frage zu setzen, so liessen sie Kalium ganz kurze Zeit einwirken, wobei die erste Wirkung darin bestand, dass es sich mit Schwesel verband auf Kosten des höheren Salfarets, woranf das Oel abgegossen und analysist Während das rohe Oel kaum 60 Proc. Kohlenstoff enthält, so fanden sie jetzt, nachden der Ueberschuss an Schwefel weggenommen war, 64,73 bis 65,17 Proc. Kohleustoff, ausweisend, dase nan Oxyd zurückblieb, gemengt mit den niederen Sulfuretum. Der Kohlenstofigehalt des Oxyds ist nämlich nach der Formel C6H10O = 73,5 Proc. Auch bei diesen Analysen verhielt sich das Gewicht des Kohlenstoffs zu dem des Wesserstoffs = 6C:10H.

Verbindungen des Schwefelallyls. 1. Mit Platinchlorid. Vermischt man eine Lösung des Salfurets in Alkohol mit einer Lösung von Platinchlorid in Alkohol, die letztere Lösung am besten im geringen Ueberschuss, und setzt man dans Wasser hinzu, gerade bis das Gemische anfängt sich stark zu trüben, so schlägt sich daraus in der Ruhe allmälig ein gelbes Pulver nieder, welches wie Platinsalmiak aussicht. Dasselbe wird, wenn seine Bildung aufgehört hat, abfiltrirt und gewaschen, zuerst mit Alkehol und darauf mit

mer, worin es fast ganzinnauflöslich ist. Nach Trocknen bei + 100° wurde dieser Körper mmengesetzt gefunden aus *):

	Gefunden	Atome	Berechnet	
Kohlenstoff	17,87	24	17,95	
Wasserstoff	2,86	40	2,47	
Schwefel	18,29	9	17,85	
Chlor	13,04	6	13,69	
Platin	48,50	4	48,64.	

Die Bestandtheile lassen sich sehr wahrscheinauf folgende Weise zusammenpaaren: Pt Cl2 PtS2 + C6H10Cl + 3C6H10S; aber es ist t leicht zu sagen, ob sie alle eine gemein-Aliche Verbindung ausmachen, oder ob sie ein tage von zweien bilden. Wertheim stellt meh folgender Formel zusammen: (PtCl2 + $P(S) + 3(P(S^2 + C^6H^{10}S))$. Ich will die lichkeit von zwei schwefelbasischen Salzen $\mathbf{fligen} = (\mathbf{Pt} \cdot \mathbf{Cl^2} + 3\mathbf{Pt} \cdot \mathbf{S^2}) + (\mathbf{C^6} \cdot \mathbf{H^{10}} \cdot \mathbf{Cl} + \mathbf{C^6} \cdot \mathbf{Cl} + \mathbf{C^6} \cdot \mathbf{H^{10}} \cdot \mathbf{Cl} + \mathbf{C^6} \cdot \mathbf{Cl} + \mathbf{C^6} \cdot \mathbf{H^{10}} \cdot \mathbf{Cl} + \mathbf{C^6} \cdot \mathbf{Cl} +$ 110 S). Diese Verbindung ist schwerlöslich kobol und in Aether, nachdem sie einmal Form angenommen hat, wiewohl sie in dem hol aufgelöst bleibt, worin sie sich gebildet Das Vorhandensein von Alkohol ist jedoch hrer Bildung nicht erforderlich, iudem sie in Wasser erhalten wird, aber in geringer ke, weil das Schwefelallyl so wenig darin slich ist. Bei der trocknen Destillation lässt chwefelplatin in einem so aufgelockerten Zule zurück, dass es beim Erhitzen Feuer fängt verglimmt, bis nur noch reines Platin übrig

Diese und die Zahlen der folgenden Analysen sind C == 75,84 berechnet.

ist. Von Salpetersäure wird sie leicht aufgelöst und die Lösung enthält dann Platinchlorid und schwefelsaures Platin. Salzsäure übt keine Wirkung daranf aus. Von Schwefelammonium wird sie sehr leicht zersetzt, aber um gans dadnich zersetzt zu werden, muss man sie längere Zeit auf einander einwirken lassen. Die vorher gelbe Verbindung wird dabei kermesbraun. Alles Chier ist dann gegen Schwesel ausgewechselt worden und das Ungelöste ist dann frei von Chlor. im luftleeren Raume getrocknete Verbindung wurde aus C5 H10 S + PtS2 zusammengesetzt gefunden. Ich halte es für überflüssig, die Zahlen der Amlysen anzuführen, indem sie keinen Zweisel über die Richtigkeit der Formel übrig lassen. Existenz dieser Verbindung gibt der Wertheim's schen Formel für die erstere Verbindung ein etwas grösseres Gewicht.

Diese Verbindung wird bei + 1000 auf die Weise zersetzt, dass sie 5,09 Proc. oder 1 von dem ganzen Gehalt an Schwefelallyl verliert, weeauf sie eine Temperatur bis zu + 140° verträgt ohne sich weiter zu verändern. Aber beim Be hitzen bis zu + 1600 gehen 10,16 Proc. Schwe felallyl unverändert davon weg, oder 1 von des sen ganzen Gehalt. Wenn wir für die Formel Bezeichnung C6H10 mit All ausdrücken, so wis sie zwischen + 100° und + 140° = $\text{All } ^2\text{P} t^5$ + 3AllPt und bei + 1600 = All2Pt5. Wertheit versuchte mit Schwefelallyl und einer Lösung w Schwefelplatin in Schwefelammonium die Ver bindung des Schwefelallyls mit Schwefelplatin dar zustellen, aber dies glückte nicht.

A Mit Quecksilberchlorid. Vermischt man conbritte Lösungen von Schweselallyl und von eksilberchlorid in Alkohol, so entsteht ein blieher weisser Niederschlag, dessen Quantiallmälig zunimmt, besonders wenn man von zu Zeit ein wenig Wasser hinzusetzt. Die-Niederschlag besteht entweder aus zweien, er lässt sich auch durch Kochen mit Alkoin zwei theilen, von welchen sich der eine alkohol auslöst, während der andere darin weansöslich ist.

Tie Lösung in Alkohol kann durch einen Zuvon Wasser ausgefällt werden. Das Ausgeeist weiss und pulverförmig, aber es wurde
t weiter untersucht, als dass es bedeutend
r Quecksilber enthält als das, was der Alkosicht auflöst, und welches den grössten Theil
acht.

heser Theil ist nach dem Waschen und Trockein weisses Pulver, welches sich im directen
enlichte schwärzt, weuig in Alkohol und Aslöst, aber unlöslich in Wasser ist. Beim Ern bis zu + 100° schwärzt es sich, riecht
Knoblauchöl und zugleich nach schwefliger
e. Bei der trocknen Destillation sublimirt
Quecksilber und Quecksilberchlorür. Es heaus (All El + 2Hg El) + (All + 2Hg) oder
fall + All El) + 2(Hg + Hg El). Wird
Verbindung mit einer etwas verdünnten Lövon haustischem Kali behandelt, so scheidet
Quecksilberoxyd ab, wodurch sie sich braunfirbt. Dieses Oxyd wird dann mit Salpefure ausgezogen, wo dann ein weisser Kör-

per zurückbleibt, von dem es Wertheims möglich hält, dass er = Áll + 2Hg sei.

- 3. Mit salpetersaurem Palladiumoxydul. Leichtigkeit, mit welcher Palladium durch Alle reducirt wird, macht dieses Lösungsmittel ger geeignet um eine Verbindung hervorzubrig weshalb die Lösung von salpetersaurem Palla oxydul in Wasser im Ueberschuss auf das Se felallyl reagiren gelassen wurde. Sie brachte mit allmälig ein hell kermesbraunes Pulver vor, im Ansehen ganz ähnlich der Verbin mit Schwefelplatin. Es ist unlöslich in Wa Alkohol und Acther, und es wurde nach Trocknen bei + 100° aus Áll² Pd³ zusamn setzt gefunden. Ueber + 100° gibt es Sch allyl ab; bei stärkerer Erhitzung entzündet es und verbrennt mit dem Geruch nach schwe Säure, indem Palladium zurückbleibt. Bildung dieses Körpers wechselt 1 At. All furet seinen Schwesel gegen den Sauerstol At. Palladiumoxydul aus, wodurch Schwefe ladium und Allyloxyd gebildet werden, mit Salpetersäure und Palladiumoxydul ein ches Doppelsalz bildet.
 - A. Mit salpetersaurem Silberoxyd. Verm man eine Lösung von salpetersaurem Silber in Alkohol mit Schweselallyl, welches aber in in Ueberschuss hinzukommen darf, so sich in kurzer Zeit Schweselsilber mit schwi Farbe nieder; dieser Niederschlag vermehrt; während sich ein krystallinischer Niederschlag mälig einmischt. Wenn sich dann der Nie schlag nicht mehr vermehrt, so gieset man

r sare Flüssigheit davon ab, und kocht den nun p gewordenen Niederschlag mit Wasser, welsiedend von dem ungelöst gebliebenen Schweliber abfiltrirt und an einem dunklen Orte rustehen gelassen wird. Dann schiessen platte, kende, farblose, fächerförmig vereinigte Prisdorans an, die man zuerst mit Alkohol und mit Wasser abwäscht, auspresst und im Alen in gelinder Wärme trocknet, worauf sie als ein weisses, glänzendes Pulver seigen. e Verbindung ist löslicher in Wasser als in hol und in Aether, und in allen drei Flüshiten leichter in der Wärme als in der Kälte Beim Brhitzen brennt sie mit kleinen beionen ab , mit Zurücklassung von Silber. Mure scheidet Chlorsilber darans ab, worauf Plässigkeit einen eignen Geruch hat. tersäure wird sie hestig zersetzt, und in der igkeit findet sich dann keine Spur von Schwere. Bei der Analyse wurde sie zusammenst gefunden aus:

Gefunden		Atome	Berechnet	
Kohlenstoff	16,22	· 6	16,57	
Wasserstoff	2,26	10	2,27	
Stickstoff	6,35	2	6,45	
Sauerstoff	25,96	7	25,49	
Silber	49,21	1	49,22.	

man biervon Åg Å ab, so bleibt C⁶H¹⁰O, was Åll oder Allyloxyd ist. Es ist also salz von Åg Å + Åll, worin das Allyloxyd melben Art gebunden enthalten ist, wie das baiak in Åg Ä + NH⁵. Da das Silbersalz woseres Vereinigungsatreben zum Ammoniak

hat als zum Allyloxyd, so scheidet sich dieses in Gestalt eines Ocls aus dem Salze ab, wenn min dasselbe in wenigem kaustischem Ammoniak aufliet. Aus Allyloxyd wird mit neuem salpetersauren Silberoxyd das schwer lösliche Salz sogleich wiedergebildet. Man erhält dieses Oxyd noch leichter aus dem rohen Oci, wenn man dasselbe mit einer richtigen Quantität von einer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd vermischt, wobei sich das schwer lösliche Salz sogleich aus dem, in dem Oel vorhandenen Allyloxyd bildet, ehe noch Schwafelailber entstanden sein konnte. Giesst mm dunn das Oel ab und scheidet das Salz von ider Wasserlösung, so kann man das Allyloxyd durch Ammoniak frei machen, welches dann oben saf der Flüssigkeit schwimmt. Davon abgeschieden und rectificirt, ist es ein wasserklares, farbloss Oel von einem eigenthümlichen, unangenehmen Gerneh.

Allyloxyd.

Es ist zu bedauern, dass dieser interessant Körper nicht genauer studirt wurde. Es seheint kein Zweisel übrig zu sein, dass die Natur deselben richtig beurtheilt worden ist, aber su Vollständigkeit dieser so schönen Arbeit, wäre allerdings erforderlich gewesen, das Allyloxyd se analysiren, seine physikalischen Eigenschaften genauer zu studiren, z.B. seinen Siedepunkt, das specif. Gewicht in flüssiger Form, so wie auch in Gasform (das letztere auch bei dem Schweselallyt), so wie auch seine chemischen Eigenschaften # erforschen, z. B. das Verhalten zu Sauren und zu Metalisalzen n. s. w. Anch wären Versucht zur Hervorbringung des höheren Allyhulfurets und der Verbindungen davon mit Schwefelbasen

von grosser Wichtigkeit gewesen. Wir müssen hoffen, dass alles dieses der Gegenstand einer nachfolgenden Arbeit werden wird.

Wertheim fügt hinzu, dass Schwefelallyl mit Goldchlorid und Palladiumchlorür der Platinverbindung analoge Verbindungen gibt. Die mit Goldchlorid fängt jedoch bald an, sich zu zersetzen, indem Gold daraus reducirt wird.

Wird Schwefelallyl mit einer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd in Ammoniak behandelt, so erhält man Allyloxyd, welches sich in farblosen Tropfen anf der Flüssigkeit ansammelt, während sich ein weisser Niederschlag bildet, welcher bald nachber anfängt sich dunkler zu färben. Wird er vor dieser Färbung abgeschieden, gewaschen, getrocknet und in einem Destillationsgefässe erhitzt, so gibt er Schwefelallyl, welches überdestillirt, während Schwefel zurückbleibt. Lässt man ihn aber in der Flüssigkeit liegen, so verändert sich darin das Schwefelallyl in Allyloxyd, während reines Schwefelsilber übrig bleibt.

Wertheim*) hat ferner untersucht, ob nicht Erysimum Alliaria, welche Pflanze in frischem Zustande wie Knoblauch riecht, ebenfalls Knoblauchöl enthalte. Aus der Wurzel wurde jedoch nur Senföl erhalten, welches mit Ammoniak die gewöhnliche krystallisirende Verhindung gab. Als die frische Pflanze mit Wasser destillirt worde, schied sich zwar kein Oel ab, aber das überdestillirte Wasser roch im hohen Grade nach Knoblauch, wonach man es wohl für wahrscheinlich halten kann, dass Knoblauchöl darin enthalten

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. Lil, 52.

ist, aber nicht als bewiesen. Es ist in der The zu bedauern, dass das Destillat nicht mit Plat chlorid untersucht wurde, welches sieher dariff Aufklärung gegeben haben würde. Wert bei bemerkt im Uebrigen, dass es nicht so auffalte sein würde, wenn diese beiden Oele in eines Pflanze vorkämen, weil die Bestandtbeile des Ste öls = C8 H 10 N 2 S 2 auf folgende Weise zu Manallyl verbunden gedacht werden könnten:

1 Atom Allyl = C⁶H¹⁰
1 Atom Rhodan = C² N²S²
= C⁸H¹⁰N²S².

Diese Vermuthung überrascht sogleich im he sten Grade durch ihre grosse Wahrscheins keit und es ist sehr zu bedauern, dass ke Versuche zur Prüfung ihrer Richtigkeit angest wurden, z. B. durch Destillation des Schi felallyls mit Rhodansilber, oder durch ei anderen Versuch ähnlicher Art, als durch handlung von Rhodansilber mit einer Verh dung von Allyloxyd mit Salzsäure, oder von, lyloxyd mit Rhodanwasserstoffsäure. Wäre die geglückt, so würde es der schönen Arbeit in das Knoblauchöl die Krone aufgesetzt haben

^{*)} Gerhardt hat in seinen Comptes rendus means S. 45, diese Idee aufgenommen, aber ohne mit einem V zu erwähnen, dass sowohl Wertheim als Will sie ihm aufgestellt haben. Es gibt an, Senföl über Kalium stillirt, und (wofern diese Angabe nicht von ähnlieber Nawie die über die Producte der trocknen Destillation Rhodanverbindungen, S. 180, zu halten ist) dadurch Sohl felallyl erhalten zu haben, welches überdestillirte mit zucklassung von Rhodankalium, abgesetzt in dem Oele. In gegen fand sich kein Cyankalium in dem Rhodankalium

will') hat bei seiner vortrefflichen Arbeit Senföl. er das Semfül, ams welcher ich schon bei den tistabilischen Salzbasen sehr wichtige Auszüge igetheilt habe, dieses Oel dem Einfluss einer ung von geschmolzenem Kalihydrat in wasserien Alkohol aussetzt. Es vereinigt sieh damit der einer Entwickelung von Wärme, welche die me bald daranf in Sieden versetzt, und wele man durch eine von Aussen angebrachte hinichende Abkühlung und durch nicht zu grosse witze von dem Oel zu vermeiden auchen mush. bei findet keine Entwickelung von Gas statt, k stechende Geruch des Seuföls verschwinund die Flüssigkeit bekommt einen milderen chähnlichen Geruch. Sie nimmt eine bläurothe Farbe an, und setzt allmälig ein kryllinisches Pulver ab, welches sich nach dem swaschen mit Alkohol als ganz reines KC + answies.

Als die davon abgeschiedene, stark alkalische ohollösung mit viel Wasser verdünnt wurde, warde sie milchig und nachher sammelte sich bilig ein ölartiger Körper auf dem Boden an, cher um so farbloser war, je mehr die Erkung der Masse bei der Bereitung vermieden den war. Man giesst dann die gelblichere sang ab und wäscht das Oel mit Wasser ab. dieses Oel nun gefärbt, so muss es mit einer

hat vergessen, zu erklären woher der Schwesel in dem wefelallyl gekommen ist. Denn wenn das Kalium das bin von dem Allyl wegnimmt, so bleibt kein Schwefel dieses übrig.

^{&#}x27;) Anu. d. Chem. u. Pharm. Lll, 30.

starken Kochsalslösung destillirt werden. Es wird immer ein wenig zersetzt, wenn man es für si destillirt, indem sich Ammoniak entwickelt. B reine Oel hat einen milden lauchähnlichen Gen und einen süsslichen, durchaus nicht brennen Geschmack. Sein specif. Gewicht ist = 1.0 Sein Siedepunkt liegt zwise bei + 14°. + 2150 und + 2180. In Alkohol aufgelöst es gelbe Niederschläge mit Alkohollösungen Quecksilberehlorid und Platinchlorid. chen mit Barythydrat wird Schwefelbarium gel det und eine lösliche Verbindung von Baryt einem organischen nicht mehr flüchtigen Körn Auch aus Blei- und Silbersalzen fällt es im den Schwefelmetall. Es wurde zusammenges gefunden aus (C = 75,0):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	50,35	28	50,70
Wasserstoff	7,88	50	7,53
Stickstoff	12,30	6	12,96
Schwefel	20,50	4	19,41
Sauerstoff	8,97	4	9,40.

Eine eigentlich rationelle Formel lässt sich wunden nicht daraus aufstellen. Aber so weit sich nach dem lauchähnlichen Geruch beurtheil lässt, scheint das Oel Schwefelallyl zu enthalft. Der Stickstoffgehalt darin wurde bei verschied nen Versuchen variirend erhalten, was von dungleichen Ammoniak - Entwickelung abzubängsscheint, die bei der Destillation stattfindet. Wilglaubt, dass man den in der Formel angenommen Elementen 1 Aequivalent Ammoniak hinzufügen und dann die Anzahl von Atomen zur Hälft nehmen müsse = C1+H28 N+S2 O2.

Aus der abgegessenen Kalilösung schiesst nach bu Verdunsten in gelinder Wärme ein Kalisalz strabligen Krystallen an, verunreinigt durch be Portion von dem vorbin beschriebenen Oel, wiches daraus mit Aether ausgezogen werden un. Wird dieses Salz in Wasser aufgelöst und teigsäure hinsugemischt, so scheidet sich eine ninge Trübung ab, welche abgeschiedenem Schwe-Mähnlich aussieht. Metallsalze bewirken Niebrschläge, die bald darauf anfangen sich in Schwelmetalle zu verwandeln, wobei der stechende truch des Senföls bervorkommt. Wendet man he Lösung von dem Salze in 200 Theilen Wast, oder eine so verdünnte Lösung an, dass beim metz von Essigsäure keine Trübung entsteht, kann man daraus die Bleiverbindung in Gealt eines fein zertheilten gelben Niederschlags welcher beim Umschätteln zusammen-Die Flüssigkeit wird abgegessen und der liederschiag mit kaltem Wasser ausgewaschen, ingepreset und getrocknet, so schnell wie mögich im taftleeren Ranme über Schweselsäure, wo-M jedoch die schöue citronengelbe Farbe in gelbnn übergeht. Er gibt jetzt beim Erhitzen bis 4 100° in dem Bude des Rohrs klare Troin von Senföl. Das Bleiselz wurde zusammenbeist gefonden aus:

	Gefanden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	19,72	8	20,33
Wasserstoff	2,66	12	2,54
Stickstoff	5,01	. 2	5,96
Schwefel	26,73	4	27,78
Blei	45,20	1	44,89.

Eine rationelle Formel lässt sich wicht daraus

mit Wahrscheinlichkeit aufstellen. Will betrecktet es entweder als ein Haloidsalz = C8 H12 N2 + Pb, oder als ein Schwefelsalz = C8 H12 N3 + Pb S, und das Sulfid darin als aus 1 At. Seat und 1 Atom Wasserstoffsulfid zusammengesetz Die Zersetzung des Seaföls mit Kali stellt Wauf folgende Weise auf; 6 At. Senföl, 10 4 Wasser und 2 At. Kali = 48 C + 80 H + 12 S + 2 K + 12 O, geben

1 At. von dem ölartigen	•
Körper ,	=28C+50H+6N+4S+4
1 At. Ammoniak	= 6H + 2N
4 At. Kohlensäure	= 4C + 6
2 At. von dem Kalisalze =	2K+16C+24H+ 4N+ 8S
	OF LACC CONTIAGN LACCIA

=2R+48C+80H+12N+12S+19

Ueber das Sanföl und die Ast, wie es zusau mengesetzt betrachtet werden kann, so wie and über die Entstehung der im Vorhergehenden as geführten Salzbasen hat Will sehr interessan Betrachtungen angestellt, welche zeigen, wi sich das Senföl bei den Reactionen theilt, abs um nicht zu weitläufig zu werden, muss ich i Betreff derselben auf die Abhandlung verweisst

Schliesslich hat er den gelben Körper analysist welcher sich auf der Innenseite an dem Glase in einer Flasche abgesetzt hatte, worin das Senst 3 Jahre lang verwahrt gewesen war. Er wurde mit Aether abgewaschen, worauf er dem sogenannten Schwefeleyan ähnlich aussah. Er löste sich in Kali und wurde durch Essigsäure nur unvollkommen daraus wieder abgeschieden. Br wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Kohlenstoff	28,60
Wasserstoff	5,87
Stickstoff	44,81
Schwefel	20,72.

Kosmann ') hat den riechenden Körper in Tonkastearop-Asperula odorata untersucht und er hat gefunden, ten in Asperula odorata. dass er dasselbe Stearopten ist, welches in den Tonkabehnen vorkommt, das Coumarine der französischen Chemiker. Es wurde aus dem Alkoholoder Aetherextract der Pflanze mit siedendem Wasser aufgelöst, durch dessen Verdunsten es dann in warzenförmigen Krystallen und von dem Geruch der Tonkabohnen erhalten wurde. der Pflanze konnte durch Destillation mit Wasser keine Spur von flüchtigem Oel erhalten werden.

Schmidt") hat im Göttinger Laboratorium einige Untersuchungen über das Asarin angestellt, dessen Namen er in Asaron umgeändert haben will.

Er hat mit grosser krystallographischer Sorgsalt die Krystallsorm und deren Varietäten, so wie die Umstände studirt, unter welchen diese entstehen. Die Grundform gehört dem klinorhombischen System an, und er hat 5 davon abgeleitete secundare Formen beschrieben. Die procentische Zusammensetzung desselben fand er eben so wie Blanchet und Sell angegeben haben, aber er berechnet sie anders, nämlich:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Koblenstoff	69,37	20	69,407
Wasserstoff	7,66	26	7,494
Sauerstoff	22,97	5	23,099.

^{*)} Journ. de Pharm. et de Ch. V, 393. Daraus im Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 55.

Asarin.

^{**)} L'Institut, Nr. 568. p. 383.

Blanchet's und Sell's Formel = C8H1102 enthält eine ungerade Anzahl von Wasserstoffatomen und sie muss verdoppelt werden zu C16H22O4. Da das Asarin keine Verbindungen eingeht, so lässt sich natürlicherweise der Vorzug von einer derselben nicht beweisen. Aber Schmidt brachte eine Substitution von 2 Aequivalenten Wasserstoff gegen 2 Aequivalente Chlor hervor, in welcher der Procentgehalt an Chlor nicht dem Atomgewicht der ersteren Formel entsprach, was also zum Vortheil für Schmidt's Berechnung spricht. Der Wasserstoffgehalt in der Analyse entspricht jedoch besser Blanchet's Formel.

Schmidt fand, dass wenn man das Asaria in fast wasserfreiem Alkohol auflöst und kocht, die Lösung nach 40 Minuten anfängt sich zu fürben, worauf sie allmälig Gelb und Brandgelb durchläuft, und zuletzt roth wird. rin ist dann in eine andere Medification übergegangen, ohne dass sich die Zusammensetzung verändert hat. Es hat nun das Vermögen su krystallisiren und sich mit Wasserdämpsen zu ver-Es hat cine rothe Farbe. Aüchtigen verloren. Dieselbe Veränderung erleidet es, wenn man es lange Zeit bei + 1200 erhält, aber es verträgt eine rasche viel höhere Temperatur, ohne sich umzusetzen, so dass die Umsetzung seiner Elemente Zeit erfordert. - Das krystallisirte Asarin löst sich leicht in Salpetersäure, das amorphe viel weniger und mit rother Farbe; aber beide geben Beide verändern sich nicht in ibrem Zustande durch Salzsäuregas oder schwefligsaures Gas.

Chlor entwickelt aus beiden Salzsäuregas, und

die erste Einwirkung ist mit Wärme-Entwickelung begleitet. Die neue Verbindung enthält immer die amorphe Modification, und zuletzt wird
sie dadureh grün. Die Verbindung ist amorph,
ähnlich einem grünen Harz. Sie wird bei der
trocknen Destillation zerstört, und ist unlöslich
in Wasser, löslich in Alkohol mit grüner Farbe,
und wird daraus durch Wasser amorph niedergeschlagen, so wie sie auch nach der Verdunstung
des Alkohols amorph zurückbleibt. Sie wurde
aus C²⁰ H²²Cl⁴ O⁵ zusammengesetzt gefunden.

Das Stearopten der Alantwurzel, das Helen ist aufs Neue von Gerhardt') analysist worden. Ich theilte im Jahresberichte 1841, S. 383, eine von Gerhardt ausgeführte Analyse davon mit, worin er über 1 Proc. Kohlenstoff mehr als Dumas erhalten hatte.

Er fand das Helen jetzt zusammengesetzt aus:

Gefunden At. Berechnet

Kohlenstoff 76,4 76,4 76,2 76,8 76,5 21 76,8

Wasserstoff 8,5 8,5 8,8 8,7 8,8 28 8,5

Samerstoff 15,1 15,1 15,0 14,5 14,7 3 14,7

Als er das Helen mit geschmolzenem Kalihydrat behandelte, so entwickelte sich bei + 250° Wasserstoffgas, und nach dem Auflösen in Wasserschied Salzsäure daraus gelbe zusammenklebende Flocken ab, welche sich in Ammoniak auflösten und worans sie sich beim Verdunsten wieder abschieden.

Im Wasserbade erhitztes Helen absorbirt wasserfreies Chlorgas (Jahresb. 1841, S. 384) mit Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure. Die früHelen.

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 188.

her berechnete Zusammensetzung ändert er nund C²¹H²⁸Cl⁺O⁵ um. Ich wiederhole hier mei am angeführten Orte gemachte Bemerkung, d wenn sich Salzsäure entwickelt, diese Fem offenbar falsch ist, indem sie voraussetzt, d sich das Helen unverändert mit dem Chler e einige. Die Analyse hat ausserdem i Proc. Elenstoff weniger gegeben, als die Formel eaussetzt.

Den Körper, welcher durch Destillation Helens mit wasserfreier Phosphorsänre erhal wird (am angef. Orte S. 385) hat er nun zus mengesetzt gefunden aus:

Gefunden At. Bered Kohlenstoff 89,5 89,0 89,8 89,0 19 89,1 Wasserstoff 10,3 10,4 10,1 10,1 26 16,1

Er fand dieses Mal, dass die Phosphorsinicht allein 3 At. Wasser aus 1 At. Helenin winimmt, sondern auch Kohlenoxydgas daraus wickelt. Den neuen Körper uennt er Hellenin

Es ist höchst rühmenswerth, dass Gerha auf diese Weise seine Angaben von Zeit zu z einer Revision unterwirft, worüber wir Rechn führen müssen, da sehr viele derselben diese z vision bedürfen.

Helenschwefelsäure.

Er fand, dass rauchende Schwefelsäure Helen nicht in der Kälte angreift, dass sie es a in gelinder Wärme mit rothbrauner Farbe auff Wird dann diese Lösung mit Wasser verdit und mit kohlensaurem Baryt gesättigt, so bit sich ein leichtlösliches Barytsalz, helenschwessaure Baryterde, welche nicht regelmässig at stallisirt zu erhalten ist, bitter schmeckt und Sieden nicht zersetzt wird. Bei der Analyse is

hate or Manus dess Collabo as Waterrial and heyterde, and herechaste dam unch den, in n oben angeführten Precis. I. 100. gegebe-Regels, dass dieses Sale 1 Allem Schweltentalte, verbandes mit 1 M. von riser mengesetzten Bosis, welche besteht aus I At. en at 19 Atomo Keldenstof and 25 Am-Wasserstoff, chare Sourrstoff, = Creffat B. 1 & Berch Vergleichung der analytischen Methade ler Wahrscheinlichkeit der nach Gerhardt's In dessels herecksetes Formel erbrant man den ta Werth der Coryphäen der neueren Zeit er organischen Chemie, welche, um mich Bard t's eigener Worte zu bedienen '), "marlavec assurance dans une voie nouvelle, qui procure d'amples moissons de decouvertes." tuderer") sammelte die noch Milchsast lenden Schalen von 400 Stück frischen Fei-Steurepten aus and zog sie in gelinder Digestion mit 30 Uurasserfreiem Alkohol aus. Von dem Auswurden 8 Unzen abdestillirt. Der Rück. der Retorte hatte einen scharfen Geick und entzündete die Haut, wenn er darestrichen wurde. Durch starke Abkühlung hem Gemenge von Eis und Rochsalz wuraraus feine Krystalle erhalten, aber in so er Menge, dass sie nur 31 Gran wogen. dren leicht schmelzbar, verflüchtigten sich Rückstand, entzündeten sich bei + 620 und kinten mit einem äusserst erstickenden Geund mit Zurücklassung von Rohle. Sie 16-

Comples rend. mensuels, p. 64. Buchn, Repert. z. R. XXXIV, 70. melius Jahres - Bericht XXV.

sten sich leicht in Acther und fetten Oelen, so wie in Kalilauge. Von Salpetersäure wurden sie roth gefärbt.

Ob der abgekühlte Alkohol noch mehr von diesem Stearopten enthielt, ist nicht angegebes worden.

Campber, vorgebracht.

Bei den Versuchen, um Bernsteinsäure aus künstlich her- Bernstein durch Salpetersäure zu bereiten (S.44) fand Doepping"), dass die dabei überdestillirte Salpetersäure bei genauer Sättigung mit kaustschem Kali einen starken Camphergeruch annahn, und dass Aether diesen Campher beim Schüttela damit auszog und ihn beim Verdunsten krystallisirt zurückliess, ganz identisch mit dem ses Laurus Campbora.

Harse. Anime und Dammar.

Guibourt") hat unsere Kenntnisse von den Harzen, welche im Handel unter den Namen Anime und Dammer vorkommen, zu berichtigen gesucht. Ausser dem gewöhnlichen Animeharze von Hymenaea Courbaril kommt ein auderes vor von Hymenaea verrucosa, einen auf Madagascar wachserden Baum, welches im Handel auch Copal' der genannt wird. Eine dritte weniger allgemeine Sorte soll herrühren von Icica heptaphylla, gujanensis oder decandra.

Von Dammarharz werden folgende Arten aufgezählt: Dammar puti oder D. batu, von einer unbekannten Species der Gattung Dammara oder Dammar aromatique, ebenfalls von i nem unbekannten Baum; Dammar pen aromatique und Dammar austral, von Dammara oder

^{&#}x27;) Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 353.

[&]quot;) Revue scientif. et industriell. XVI, 177.

n setelle, weiste Seten von Sin-Siched no vod vooden lingliniem Union gemörgeit weelen die eestere eskeint nichts aubere fie letetere bege millemaket on min; und nor selen von Unemann eskeine, week Denfrielle gemont.

ie werken durch ihr Verhalten gegen Litenge I, welche aus einer johen Soste die desente Hen Procente asmichen . auf Adgende Weite nelieden :

Abeles van 92	Pe dudon	Printed in V
te (Copal dar)	liste	111 "
e, gewäheliches 43.53	27,34	14
mer accomatique 3,49	4.00	***
mer anetral 43,33	ii.ii	; 54 6
nor peu assaudique 37,00	17,00	21
mar selan oder friable . 20.86	2.40	4
lays er ") het unter Liebig's Leibine Untersuchung über das John führt. Er beschreibt zuerst die henen Arten von Jalappenwurzel, del vorkommen. Die eine von Alte te, in grösseren und kleineren Wurzelpomoez Schiedenna, welche Pflanzunge der Anden in Mexico wächste, welche längere Wurzeln bilde Jalappae genannt werden, welch Jalappae genannt werden, welch lang sind und von Ipomoon unter welche Pflanze in der humen, welche Pflanze in der	inppenhara seiden vor- welche im re ber be- selknollen, e am östl. , und die t und Sti- she häufig orisabeneis	Intoppenhar e

Alle unter das Terpenthinöl gesetsten Zahlen aind su , weil ein Theil von dem Terpenthinöl durch Verdunnicht völlig wieder entfernt werden kann.

Ann. der Chem. u. Pharm. LI, 81.

der Stadt Orizaba in Mexico wächet. Beide Arten enthalten ungefähr 10 Proc. Harz.

Das Harz von Ipomoea Schiedeana macht des eigentlichen Gegenstand seiner Untersuchung au. Die Wurzel wurde mit 80proc. Alkohol ausgezogen, die Lösung mit Wasser vermischt und der Alkehol abdestillirt. Das abgeschiedene Harz wurde mit Wasser wohl ausgekocht, so lange sich darin noch etwas davon außöste. es in Alkohol von derselben Stärke aufgelöst, die Lösung mit gut ausgewaschener Blutlaugekohle digirirt, bis ihre Farbe bellweingelb geworden war, dann filtrirt, mit Wasser vermischt und der Alkohol wieder abdestillirt. Das nun zurückgebliebene Harz war schwach gelb und von der Consistenz des venedischen Terpenthins. wurde wieder mit Wasser ausgekocht, wobei dieses ein wenig von dem Harze auflöste. dem Trocknen war es dann eine gelbweisse, spröde Masse, welche den bekannten Jalappageruch besass.

Rhodeoretin.

Bs wurde nun mit Aether ausgekocht, welcher davon eine gelbe Farbe annahm, und dieses wurde mit neuen Aether-Portionen fortgesetzt, so lange diese noch eine Farbe annahmen. Der Rückstad wurde der Sicherheit wegen in wenig Alkohol aufgelöst und daraus wieder durch Aether niedergesehlagen, von dem dazu eine anschuliche Menge erforderlich war. Das so abgeschiedene Harz ist farblos und durchsichtig, so dass es, in einer dünnen Schicht auf Glas getrocknet, von dem Glase nicht unterschieden werden kann. Es lässt sich zu einem weissen Pulver zerreiben, ist unlöslich in Wasser und Aether, leicht löslich in Alkohol. Die Lösung reagirt schwach sauer, und

daraus abgeschiedene Harz ist leichtlöslich ohl in Ammoniak als auch in Essignäure. e ausgezeichnete Reaction dieses Harzes bet darin, dass es von concentrirter Schwefelsäure beinigen Minuten langem Berühren mit schösarminrother Farbe aufgelöst wird, welche bald nachher in Braun verändert, woranf ein kel gefärbter Körper abgesetzt wird.

So wurde zusammengesetzt gefanden aus (C == M):

	Gefo	ınden	Atome	Berechnet
oblenstoff	56,49	56,35	42	56,66
Vaseers to ff	7,94	7,89	70	7,78
nuerstoff	35,57	35,76	20	35, 56.
Wegen der	Eigenso	haft de	irch Sc	hwefelsäur
		K	diaaa	. Clam Dla

Wegen der Eigenschaft durch Schwefelsäure zu werden, nennt Kayser dieses Harz *Rho*ptin *).

Bei dieser Gelegenheit nehme ich mir die Erlaubniss le grosse Schwierigkeit zu erinnern, welche in der Nolatur der Harze entstehen muss, wenn die unzählige te derselben mit besonderen Namen bezeichnet werden soll. können aber einen so leichten Ausweg anwenden, indem den allgemeinen Namen des gemengten Harses oder der e, von der die Harze erhalten werden, gebrauchen, und arch Hinzufügung von α, β, ν u. s. w. unterscheiden, wodas Gedächtniss nur mit den Unterschieden zwischen h belastet wird, welche ausserdem leicht durch Nachen wieder gefunden werden, wenn sie vergessen worsind. Wenn wir in der organischen Chemie bei der mg von Namen vergessen, in jeden derselben etwas gen, was das Gedächtniss unterstützt, um sich zu rechte nden, so wird die Wissenschaft während ihrer fortschreien Entwickelung dadurch so erschwert werden, dass Gedächtniss - Vermögen für die ganze chemische Sprache Michen wird, was aber so leicht zu umgehen ist, wenn man

Rhodeoretinsäure.

Sein Verhalten zu Salzbasen ist sehr merkwürdig. In trockner Gestalt wird es in der Ritte nicht von Kali und Ammoniak aufgelöst, was aber stattsindet, wonn man es damit kocht, und einmal darin aufgelöst, wird es durch Säuren nickt wieder daraus abgeschieden. Seine Lösung in Alkohol kann mit Kalk, Baryt, Bleioxyd und sederen unlöslichen Basen gekocht werden, she dass die Base etwas davon aufnimmt, und ohne dass die Harzlösung etwas von derselben außöst. Das Geheimuiss besteht darin, dass sich das Hart unter dem Einflusse des Alkali's mit den Bestandtheilen von 1 At. Wasser vereinigt und dadurch in eine schwache Säure übergeht, welche in Wasser unauflöslich ist, und welche er Hy drorhodeoretin nennt, was wir Rhodeoretinsaure nennen wollen, um einen weniger schwerlautes. den Namen dafür zu haben.

Um diese Säure zu bekommen, löste er die Rhodeoretin in einer siedenden Lösung von kollensaurem Kali auf, verdunstete die gelbe Lösung im Wasserbade bis zur Trockne, zog das Sala aus dem kohlensauren Kali mit wasserfreiem Alkohol aus, verdunstete den Alkohol wieder, löste das Salz in Wasser auf, fällte mit basischem er sigsaurem Bleioxyd, wusch den Niederschlag get aus und zersetzte ihn in Wasser durch Schweletwasserstoff. Die filtrirte Lösung war wasserklar und farblos, aber sie liess beim Verdunsten im

bei der progressiven Namen-Bildung nur nicht diesen Unstand ausser Acht lässt. Ich will also das Rhodeoretin das Alphaharz der Jalappenwurzel oder das Jalappa - Alphaharz und das in Aether lösliche das Betaharz nennen.

Wasserbade die Säure in Gestalt einer etwas bräunlichen, spröden, harzähnlichen Masse zurück, die sich wieder in Wasser und Alkohol, aber nicht in Arther auflöste. Sie besitzt keinen Geruch, aber einen bitteren Geschmach. Sie sintert bei + 1000 unsammen und einige Grade darüber sehmilzt sie zu einem gelben Liquidum; in stärkerer Hitze lässt sie sich entzünden und verbreunt dann mit rusender Flamme und mit Zurücklessung vom Kohle. Ihre Lösung in Wasser röthet Lackmuspapier, und sie vereinigt nich mit den meistem Basen zu löslichen neutralen Salten, aber sie fällt Bleiessig. Mit Schwefelsäure, giht, sie die characteristische Reaction des Rhodeoretius. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

 Die freie Säure
 In den Salzen
 At.
 Berechnet

 Kohlenstoff
 55,16
 55,23
 42
 55,54

 Wasserstoff
 8,39
 7,98
 72
 7,83

 Sauerstoff
 36,45
 36,79
 21
 36,63

Sauerstoff 36,45 36,79 21 36,63. Wahrscheinlich sättigt C⁴²H⁷²O²¹ ein Atom Basis, wiewohl dies bei keinem von den Salzen, welche Kayser untersuchte, stattfand. In dem Kalisalze war 1 At. Basis mit 3 At. Säure verbunden, in dem Barytsalze mit 2 At. und in dem Bleisalze hatte sich 1 At. Säure mit 2 At. Bleioxyd verbunden. Aber dies hat in der Bereitungsmethode seinen Grund. Das Kalisalz wurde aus dem Rhodeoretin durch Sieden mit kohlensaurem Kali bereitet, wobei die Verwandtschaft der Kohlensäure der Sättigung der schwachen Säure entgegenwirkte. Das Barytsalz wurde aus der Säure durch Uebersättigen mit Barythydrat und durch Ausfällung des Ueberschusses davon mit Kohlensäure bereitet, und das Bleisalz durch Nieder-

schlagen des Kali oder Ammoniumoxydealzes mit Bleiessig, so dass es nicht in Kayser's Plan gelegen zu haben scheint, irgend eine Verbindung im richtigen Neutralitäts-Punkte hervorzubringen.

Das Kalisalz mit 3 At. Säure bleibt beim Verdunsten als, eine gelbweisse Masse zurück, die sich leicht in Wasser und in Alkohol suffört. Die Lösung in Wasser hat einen bitteren Geschmack und ziecht wie Quitten. Das Salz achmikt bei -4.4059, kann dann entzündet werden und verhrenat mit Flamme.

... Dasuzhimoniumoxydsalz ist ebenfalls aniorph.

Das Bleioxydsalz mit 2 At. Basis ist ein weisser flockiger Niederschlag, der sich beim Amwaschen etwas auflöst.

Wird eine Lösung von Rhodeoretin in Alkehol mit Salzsäuregas gesättigt, so wird sie dunkel rothgelb. Sie wurde dann 10 Tage lang bei Seite gestellt, wobei sie so dunkel geworden war, dass sie undurchsichtig erschien, Demit geschüttelter Aether zog daraus einen sickflüssigen, ölartigen Körper ans, der eine dunkle braungelbe Farbe hatte, nicht unangenehm roch, neutral war und einen sehr hohen Siedepunkt hatte. Er wurde nicht von siedender Kalilange und von concentrirter Schwefelsäure angegriffen Kayser nennt ihn Rhodeoretinol, und er fand ihn bei der Analyse zusammengesetzt aus:

Kohleustoff 67,95 Waterstoff 19,67 Saucratoff 22,38.

Die mit Aether gesättigte saure Müssigkeit und mit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt, vermetet und mit wasserfreiem Alkohol ausgezom, weleber daraus Traubenzueker aufnahm, so in sich also das Harz in Rhodeoretinol und in mubenzueker getheilt hatte. Zieht man von in Harz 4 At. Traubenzueker = C12 H2+O13 ab, bleibt übrig:

 Kohlenstoff
 Atome
 Procente

 Wasserstoff
 20
 67,51

 Wasserstoff
 46
 .8,53

 Sauerstoff
 8
 23,96,

s er als den Ausdruck für die richtige Zusammetzung des Rhodeoretinols betrachtet. Die odeoretinsäure gab mit Salzsäure ähnliche Relate.

Das in Aether aufgelöste flarz blieb beim Jalappa-Betadestilliren des Aethers aus seiner gelben Löag in Gestalt einer bräunlichen, ölähnlichen
use zurück. Dieselbe wurde in Alkohol auftet, durch Wasser daraus wieder niedergeschlan, und darauf mit folgenden Eigenschaften austattet erbalten: Es ist weich, harzähnlich,
tanlich, röthet Lackmuspapier, hat einen stara, kratzenden Geschmack und den eigenthümten Geruch der Jalappenwurzel. Es erhärtet
tet in der Luft, selbst nicht nach Monaten,
wurde auf keine Weise aus Alkohol oder
ether krystallisirt erhalten. Aber nachdem es
taige Monate lang mit Wasser bedeckt gestan-

den hatte, hatte es sich in eine Masse von pit matischen Krystallen verwandelt, welche zum menhingen und schmierig waren. Es kann et zündet werden und verbrennt dann mit klan Flamme und mit einem scharfen, widrigen Geruf Es ist unlöslich in Salpeteraäure, "Salzaänre un Essigsäure, selbst heim Ezwärmen. Dagegen Hes sich leicht in Alkali und wird deraus den Säuren wieder niedergeschlagen. Eine Lösung wessigsaurem Bleioxyd in Alkohol mit gelber Fargefällt.

Harz aus Ipomoea orizabensis.

Aus der zweiten Art von Jalappenwurzel, Stipites Jalappae, wurde das Harz ausgezogen u behandelt, wie das vorhergehende, von dem sich dedurch puterscheidet, dass es sich völ in Aether auflöst, zu einer wasserklaren Fli keit. Es röthet Lackmus, löst sich in Alkal selbst in kohlensauren, und wird daraus de Säuren wieder in weissen Flocken niedergesch gen. Es gibt mit Schwefelsäure dieselbe cham ristische Reaction, wie Rhodeoretin, wodurch veranlasst wurde, dasselbe Pararhodeoretin nennen. Es ist geruch - und geschmacklos, spri und leicht zu pulverisiren. Es schmilzt leic brennt mit leuchtender, rusender Flamme, lässt eine Kohle zurück, die sich ohne Rückst verbrennen lässt. Es wurde zusammengesetzt funden aus:

· · · · ·	Gefunden	Atome	Berechnet
:Koblenstoff	58,64	42	58,88
Wasserstoff	8,13	68	7,84
Sauerstoff	33,23	18	33,28.

Es enthält also 1 Aequivalent Wasserstoff und atome Sauerstoff weniger als das Rhodeoretin. Buchner's und Herberger's Jalappin (Jahh. 1833, S. 243), welches ein basisches Harz a sollte, ist nichts anderes als Rhodeoretin. Kayser macht auf die eigenthümliche Reacn der Schwefelsäure mit den Jalappenharzen fmerksam, als eine gute Prüfung auf ihre Aechtit. Man legt eine geringe Menge von dem Harze l ein Uhrglas und beseuchtet es darauf mit Paar Tropfen Schwefelsäure. Ist es rein, so et es sich nach 8-10 Minuten mit carminrother rbe auf, und erst nach einigen Stunden seheit sich ein braunes schmieriges Harz daraus ab. lese Reaction findet nicht statt mit mehreren deren Harzen , welche er versuchte.

Levy ") hat ein Harz untersucht, welches von Resina Calo-Hophyllum Caloba erhalten wird, einem Baum; in dem District Maynas in Amerika wächst, wonach es Harz von Maynas genannt wird. hat das Ansehen von Harzen im Allgemeis, aber es schiesst, wenn man es in siendem Alkohol auflöst und die Lösung sehr langerkalten lässt, in gelben durchsichtigen Prisan, welche geschoben und rechtwinklig sind, welche dem monoklinoëdrischen System anhören. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus :

Gefunden Atome Berechnet Kohlenstoff 67,2 67.59 67.22 14 Wasserstoff 7.25 7.31 7,2 Saucrstoff 25,16 25,47 25.6 : C14 H18 O+. Es ist elektronegativ, löst sich pbylli.

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 380.

leicht in Alkali, und wird nicht aus der Lösung in Ammoniak durch Verdunsten abgeschieden. Levy versuchte eine Silberoxyd-Verbindung durch Fällen der durch Verdunsten von überschüssigem Ammoniak befreiten Lösung in diesem Alkali mit salpetersaurem Silberexyd für die Analyse darzustellen, aber er bekam sie stets auf einem verschiedenen Sättigungsgrade, so dass die Atom-Zusammensetzung auf diese Weise nicht controlist worden konnte. Dieses Harz hat 1.49 specif. Gewicht, schmilzt bei + 1050, aber es erstarrt nicht eher wieder, als bei + 900, and wird dann völlig durchsiehtig. Es wird bei der trocknen Destillation zerstört, ist unlöslich in Wasser, leichtlöslich in Alkohol und Aether. Es löst sich kalt mit rother Farbe in concentrirter Schweselsäure, und wird durch Wasser unverändert daraus wieder niedergeschlagen. Es löst sich auch in halter Essigsäure auf. Bei der Destillation mit Salpetersäure von 1,3 specis. Gewicht gibt es viel Buttersäure, welche mit der Salpetersäure überdestillirt, und in der Retorte bleibt eine saure Flüssigkeit, welche Oxalsaure gibt, die aber ausserdem noch eine andere krystallisirende Säure enthält, welche nicht die Kalksalze fällt, deren Natur aber noch nicht genauer bestimmt worden ist. Mit rauchender Salpetersäure bildet es einen anderen sauren Körper; nachdem die Flüssigkeit mit Wasser ausgefällt worden ist, bleibt in der Lösung, ausser Salpetersäure, eine gepaarte Salpetersäure, welche nach dem Verdunsten der ersteren einen nicht krystallisirenden Syrup bildet, der sich sowohl in Alkohol als auch in Acther auflöst.

Döpping') und Schlossberger haben im Harze in der Laboratorium zu Giessen die in Alkohol löslichen Bestandtheile der Rhabarberwurzel untersucht und daraus drei Harze dargestellt, welche sie Aporetin, Phaeoretin und Erythroretin nennen.

wurzel.

Die zu Pulver geriebene Rhabarberwurzel wurde mit 60 bis 80procentigem Alkohol ausgezogen, se lange sich dieser noch damit färbte. Der Alkohol wurde abdestillirt und der Rückstand im Wasserbade getrockuet. Darauf wurde er in der kleinsten nöthigen Menge Alkohols von 80 Proc. aufgelöst, und diese Lösung so lange mit Acther vermischt, als dieser daraus noch etwas abschied. Der Niederschlag wurde mit Aether ausgewaschen und dann ausgepresst. - Als er wieder mit Alkohol von 80 Proc. behandelt wurde, so löste sich daraus ein Harz auf, während ein anderes elektronegatives Harz zurückblieb, nämlich das

Aporetin. Dieses Harz ist braun, wenig löslich in kaltem oder warmem Wasser, so wie auch in heissem Alkohol und Aether. Aber es löst sich leicht und mit brauner Farbe in Kali und Ammoniak, und wird daraus durch Säuren in braunen Flocken wieder abgeschieden, ähnlich einem Apothem, wovon der Name Aporetin abgeleitet worden ist. Nach dem Trocknen wurden diese braunen Flocken zu einer schwarzen, glänzenden Masse, die sich leicht zu Pulver zerreiben liess. Es wurde beim Erhitzen zersetzt, ohne dabei zu schmelzen. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,84):

Rhabarber-Gammahars. Aporetia.

¹⁾ Ann. d. Chem. und Pharm. L. 196.

Kohlenstoff 58,89
Wasserstoff 4,35
Sauerstoff 36,76

Die Quantität fiel zu geringe aus, als dass damit Versuche zur Bestimmung der Sättigungs-Capacität hätten ausgeführt werden können. Die Aehnlichkeit in der Zusammensetzung mit den folgenden scheint anzudeuten, dass es eine Verbindung von diesem mit einem ulmin- oder huminartigen Körper ist, welcher die Farbe und die geringere Löslichkeit in Alkohol verursacht, was auch den Namen veranlasst zu haben scheint. Vielleicht ist selbst diese Verbindung während der Operation zur Abscheidung gebildet worden.

™ Rhabarber-Betabarz. Phaeoretin.

Das in Alkohol lösliche Harz welches der Acther mit dem Aporetin abgeschieden hatte, ist das Phäoretin. Es wird aus dem Alkohol durch Verdunstung erhalten, so wie auch durch Ausfällen daraus mit Wasser, wodurch es sich rein gelb niederschlägt. Nach dem Trocknen ist es braungelb (davon ist der Name abgeleitet, nämlich von paros, braungelb), und leicht zu Pulver zu Sein Geschmack hat keine Achnlichzerreiben. keit mit dem der Rhabarber. Es schmilzt leicht und gibt beim Erbitzen, noch ehe es anfängt zersetzt zu werden, den Geruch der Rhabarber und Merkmahle von gelben Dämpfen, die aber von einer geringen Einmengung von dem gelben flüchtigen Farbstoff der Rhabarber herrühren, auf den wir weiter unten wieder zurückkommen. Verbrennen bleibt nur eine Spur von Asche surück. Es ist sehr wenig löslich in Wasser und Aether, aber leicht löslich in Alkohol.

sich in Schwefel - und Essigsäure mit gelber Farbe, und wird aus beiden durch Wasser wieder mit gelber Farbe niedergeschlagen. Von Alkali wird es leicht und mit rothbrauner Farbe aufgelöst und daraus durch Säuren in gelben Flocken wieder abgeschieden. Aus der gesättigten Lösung in Ammoniak fällt essigsaures Bleioxyd eine violett rothe Verbindung, welche niemals von einem gleichen Bleioxydgehalt erhalten werden konnte. Sie wurde aber doch angewandt, um nach dem Trocknen bei + 100° durch die Verbrennungsanalyse eine Vergleichung zu gewinnen, zwischen der Zusammensetzung des freien und des mit dem Oxyde verbundenen Harzes. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

D. 1	reie Harz	In der Bleioxydverbindg.	At.	Berechn.
Rohlenstoff	58,89	59,86	16	60,27
Wasserstoff	4,35	5,15	16	4,95
Sauerstoff	36,76	34,99	7	34,46.

Es ist also klar, dass diese Atom-Bestimmung, so lange keine bestimmte Verbindung erhalten worden ist, nur als eine vorläufige Versuchsweise betrachtet werden muss.

Die Lösung in Aether, entstanden durch Aus- Rhabarberfällen des Beta- und Gammabarzes, enthielt noch Erythroretin. sehr viel Betahars in der Auslösung. Der Aether wurde wieder abdestillirt, der Rückstand eingetrocknet und in Pulverform mit Aether behandelt. so lange dieser noch etwas daraus auflöste. Aetherlösung war tief rothgelb und enthielt nen 2 Körper aufgelöst, nämlich das Alphabarz, welches den Namen Erythroretin bekommen hat, und denselben gelben, elektronegativen Farbstoff,

welcher auch den gelben Farbstoff in der Paralia parietina ausmacht, nämlich die Chrysophasätte. Was der Auther nicht auflöste, war die Gemenge von dem Betaharze mit Chrysophausänt die durch Auflösen in Alkohol und freiwillige Vo dunstung der Auflösung getrennt wurden, inde die Säure sich in gelben Körnern daraus absetzt

Die Aetherlösung wurde abdestillirt bis zu nem gewissen Grade, und dann in einer Schi mit übergelegtem Deckel freiwillig verdunsten lassen, wobei die Chrysophansäure in gelben Ki nern daraus anschoss, so dass sich nach einig Tagen das Ganze in einen Brei von diesen Ki nern verwandelt hatte. Die Lösung liess man von abtropsen und die Körner wurden mit Aelli abgespühlt, worin sie, nachdem sie einmal dare angeschossen, wenig wiederauslöslich sind. Das wurde die Aetherlösung derselben Art von Vo dunstung weiter überlassen, wobei der Rest v der Säure in Verlauf einiger Tage in Körne daraus anschoss, von denen die Aetherlösung gegossen werden konnte. Sie gab nun, wenn sich längere Zeit überlassen blieb, keine Mei mable mehr von Krystallisation, und sie war daher im Wasserbade bis zur Trockne abgedonste

Das Erythroretin, so wie es auf diese Wei erhalten wird, ist dankelgelb und giht ein Paver, welches vollkommen die Farbe der Rhabs ber hat. Es hat wenig Geschmack, erweicht i Wasser und backt zusammen, schmilzt über 1 100 beim stärkeren Erhitzen zeigen sich gelbe Däspfe, worauf es mit Zurücklassung einer schwerbrennbaren Kohle zerstört wird, die nach viligem Verbrennen fast keine Asche zurückläss

•

Es löst sich bis zu einem geringen Grade in Wasser auf, welches davon eine schwache gelbe Farbe annimmt. Es löst sich leicht in Alkohol, aber nach dem Trocknen schwierig und langsam in Aether. Essigsäure löst es schwierig auf. Concentrirte Schweselsäure bildet damit eine braunrothe Auflösung, aus welcher es in gelben Flocken durch Wasser wieder abgeschieden wird. Von Alkalien wird es dagegen leicht und mit einer prachtvollen, purpurrothen Farbe aufgelöst, wonach der Name gebildet worden ist, von loudoog, roth. Durch Säuren wird es daraus mit gelber Farbe wieder abgeschieden. Die Alkali-Verbindung ist so stark gefärbt, dass die kleinste Spur davon in einer Flüssigkeit die Farbe mittheilt. Dieses Harz ist es, welches in der Rhabarber auf Alkali reagirt, und welches in seiner Reinheit wahrscheinlich das empfindlichste aller Reagentien auf Alkali ist. Es wurde jedoch keine von seinen Verbindungen genauer studirt. Sie fällten nur die Ammoniumoxyd-Verbindung mit essigsaurem Bleioxyd, womit sie einen violett rothen Niederschlag bekamen, welcher während des Waschens beim Zutritt der Lust leicht Kohlensäure auzog und welcher bei der Analyse gab:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	16,84	9	16,97
Wasserstoff	1,37	8	1,24
Sauerstoff	12,52	5	12,43
Bleioxyd	69,27	2	69,35

wonach er also ist = 2Pb + C9H8O5. Aber sie glauben doch, dass dies keinen richtigen Begriff von der Atom-Zusammensetzung gäbe, indem das Erythroretin für sich gab:

Berzelius Jahres - Bericht XXV.

G	efunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	63,08	19	63,96
Wasserstoff	5,46	18	4,98
Sauerstoff	31.46	7	31.06.

Die letztere Berechnung weicht jedoch mehr, als um 0,88 Proc. Kohlenstoff zu viel und am 0,48 Proc. Wasserstoff zu wenig ab, was eine Einmengung von dem zunächst folgenden Körper auszuweisen scheint, die auch schwerlich in dem Harze hat vermieden werden können, welche aber vielleicht nicht in der Bleiverbindung enthalten war, so dass es wohl wahrscheinlich ist, dass das nach dieser Analyse berechnete Resultst der Wahrheit am nächsten kommt.

Farbstoffe. Chrysophansäure. Die durch Krystallisation aus der Aetherlösung abgeschiedene Chrysophansäure hatte nach geböriger Reinigung nicht nur die chemischen Rigenschaften der Säure aus Parmelia parietina, son dern auch völlig die Zusammensetzung derselbe (Jahresb. 1845, S. 385). Sie weicht jedoch dari ab, dass sie schwieriger zu krystallisiren ist, we wohl von einer Verunreinigung mit dem Alphaharze herrührt. Dieser Körper ist es, welche früher Rhein, Rheumin, Rhabarbersäure, Rhababergelb ") u.s. w. genannt wurde, welche Körpe

[&]quot;) Döpping hält den Namen Chrysophansäure aus des Grunde für passend, weil er keine bestimmte Pflanze be zeichnet und die Säure nun in 2 Pflanzen gefunden worde ist. Dies stimmt nicht mit den oben angeführten Principie für neue Namen überein. Ich schlage vor, sie, anstatt Chrysophansäure, zur Erinnerung an eine der Pflanzen, worin agefunden worden ist, am besten Rheinsäure, von Rheun oder Parietinsäure, von dem Gattungsnamen Parmelia, an nennen. Wir haben schon hinreichend viele Namen, welche sich mit Chryso anfangen.

sich in den Jahresberichten 1823, 1824, 1828, 1833, 1835, 1836, 1838 und 1841 angeführt finden, in welchen alle Versuche vorkommen, um diesen Bestandtheil der Rhabarber zu erforschen.

Es glückte nicht, die Unzerstörbarkeit der Chrysophansäure durch Schweselsäure anzuwenden, um sie nach Robiquet's Bereitungsmethode des Alizarins mit Vortheil darzustellen, auch nicht durch Erhitzen der Wurzel bis zur Sublimation der Sinre.

In dem Theil der Rhabarberwurzel, welcher mit Alkohol ausgezogen worden war, fand sich noch ein wenig Betaharz, Zucker, Stärke, Pektin, gerbsaure, gallussaure und andere pflanzensaure Salze, so wie Gummi und andere extractive Körper.

R. D. Thomson ') hat einige Versuche mit der Rheinsäure aus Parmelia parietina angestellt und dieselbe analysirt. Aber er fand darin nicht mehr als 65,87 Proc. Kohlenstoff, und er gibt dafür die Formel = C9 H8 O5, was genau 1 At. Kohlenstoff weniger ist, als Rochleder und Heldt auf der einen, und Döpping und Schlossberger auf der anderen Seite gefunden haben. Dessen ungeachtet berechnet er dafür die Zusammensetzung zu C40 H52 O14, und er hält das, was er analysirt hat, für etwas anderes, als was Rochleder und Heldt untersuchten, wiewohl diese die Säure auf dieselbe Weise ausgezogen haben.

Vor Kurzem ist von Ostindien aus ein gelber Farbstoff in den Handel gekommen, welcher in Jaune indien. Frankreich Jaune indien und in England Purree genannt wird, nach dem indischen Namen für

Purree,

^{&#}x27;) Phil. Mag. XXV, 44.

Die Abstammung dieses Farbstoffs Kameelharn. ist nicht sicher bekannt. Der Name Purree und eine Sage über den Ursprung scheinen auszuweisen, dass er aus Kameelbarn erhalten wird, aber die Eigenschaften dieses Farbstoffs sind ganz mit Körpern aus dem Pflanzenreich übereinstimmend. Zufolge der Nachrichten darüber, welche Erdmann') eingezogen hat, ist die wahrscheinlichste Angabe über den Ursprung desselben die, dass er ein Absatz aus dem Harn von Kameelen ist, der aber dem Harn der Kameele nicht im Allgemeinen angehört, sondern sich nur in dem Harn derjenigen Kameele bildet, welche in Indien mit den Früchten von Mangostana mangiser gefüttert werden, deren Farbstoff mit dem Harn wieder abgeht und sich daraus absetzt. Der Niederschlag wird gesammelt, noch feucht in Kugeln von der Grösse einer geballten Fanst geformt, getrocknet und so in den Handel gebracht, wiewohl er sich sehr selten in dem europäischen Handel befindet. In Ostindien soll er jedoch sehr viel zu einem gelben, wenig kostbaren Austrich verwandt werden. Im europäischen Handel ist er noch sehr thener.

Er ist gleichzeitig von Erdmann ") und von Stenhouse "") untersucht worden. Aber Erdmann hat Gelegenheit gehabt, Stenhouse's Abhandlung zu sehen, ehe er die seinige bat drucken lassen. Ihre Resultate kommen einander sehr nahe, und von denen, in welchen sie von

^{*)} Journ. f. pract. Ch. u. Pharm. XXXIII, 248.

[&]quot;) Daselbst XXXIII, 190.

[&]quot;") Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 423.

einander abweiehen, scheinen die von Erdmann die richtigeren zu sein, so weit es von Jemand, welcher sie durch eigene Versuche zu prüfen keine Gelegenheit gehabt hat, beurtheilt werden kann.

Brdmann reibt das Porree zu Pulver und kecht dieses mit Wasser aus, worin sich, ausser ein wenig von dem gelben Farbstoff, diejenigen derin löslichen Stoffe auflösen, welche bei der Gewinnung unabgeschieden damit eintrocknen. Die erhaltene Lösung setzt beim Verdunsten gelbe Flocken ab, welche aus feinen Krystallen von Farbstoff bestehen, und die Mutterlauge setzt meh dem Vermischen mit Salzsäure eine pechähnliche echwarzbraune Substanz ab, während sich ein unerträglicher kothähnlicher Geruch entwickelt. Der pechähnliche Körper wurde nicht untersucht. Die wohl ausgekochte Masse hat eine viel schönere gelbe Farbe, und kommt ebenfalls in den Handel unter dem Namen Jaune indien purifié. Sie ist jetzt eine fast reine Verbindung von dem Farbstoff mit Talkerde, und enthält keine Spur von Phosphorsäure oder Ammoniak.

Wird sie mit Wasser bis zum Sieden erhitzt und daun Salzsäure in kleinen Portionen nach einander hinzugesetzt, so löst sie sich auf, ohne alle Merkmahle von Brausen, mit gelber Farbe, indem sieh die Talkerde mit der Salzsäure vereinigt, und der Farbstoff, welcher in Wasser schwer löslich ist, beim Erkalten in glänzenden, blasgelben, in Flocken oder Sternen zusammengewachsenen Nadeln anschiesst. Dieser Farbstoff ist elektronegativ und wird daher von Erdmann Euxanthinsäure (von ev, gut, und £assoc, gelb) genannt, aber von Stenhouse ? Purreie acid.

Nach den von mir angeführten Nomenklatut-Principien will vorzugsweise Stenhouse's Namen wählen, und ihn Purrintäure nennen, um dedurch dem Gedächtniss einem Anhaltspunkt zu geben.

Diese Krystalle sind noch keineswege frei von allem Talkerdegehalte, welcher ihnen auf eine höchst merkwürdige Weise anhängt. Man löst sie in überschüssigem kohlensaurem Ammonisk in der Wärme auf, worauf die warm filtrirte Lösung das Ammoniumoxydeals in Krystallen absetzt, die mit einer Lösung von kohlensaurem Ammoniak abgewaschen werden, worin sie unauflölich sind; dann löst man sie in Wasser auf und vermischt die Lösung siedend mit Salzsäure, worauf die Purrinsäure beim Erkalten in glünzenden, strobgelben Nadeln anschiesst, die noch ein Mal aus einer siedenden Lösung in Alkohol umkrystullisirt werden, wodurch sie noch etwas grösser erhalten werden.

Die Purrinsäure verändert sieh nicht in der Luft. Sie ist nicht flüchtig, sondern sie wird bei der trocknen Destillation zersetzt, mit Hervorbringung eines krystallisieten Sublimats, welches weiter unten angeführt werden soll. In offener Luft lässt sie sich entzünden und verbrenst dann mit Flamme. Sie löst sich wenig in kalten Wasser, etwas mehr in siedendem. Siedender Alkohol löst vie in Menge auf, aber er setzt ven grösseren Theil davon beim Brhalten in Krystallen wieder ab. Nach Steuhouse ist sie sich löslich in Aether, bei dessen freiwißiger Verdunstung sie krystallisiet.

Nach dem Anschiessen aus Atteirei enthält sie chemiech gebundenes Wasser, welches sie bei

h.130° verliert und von dem der Versuch 4,35 me. auswice. Dagegen wurden in der Süure, blehe nach der Zersetzung des Ammoniaksalzes beh Salzsäure angeschossen war, 11 Proc. Wasgefunden.

Thre Zusammensetzung wurde, sewohl durch die hrennungs-Analyse der bei - 130° getrockm Säure bestimmt, indem Sauerstoffgas über Gemenge in dem Verbrennungsrohre geleitet nde, als auch durch die Analyse des Bleisal-, welches durch salpetersaures Bleioxyd aus tralem purrinsaurem Ammoniumoxyd niederahlagen wurde, wodurch man folgende Resulserhielt (=75,0):

Die Säure. Das Bleisalz.
Gefund. At. Berechn. Gefund. At. Berechn.
Menstoff 56,89 40 56,41 44,78 40 44,81
seerstoff 3,97 32 3,77 3,07 32 2,98
perstoff 39,64 21 39,82 31,43 21 31,38
bxyd — — 20,72 1 20,83,

hossene Sänre ist = 2H + C⁴⁰H⁵²O²¹, und aus dem Ammoniaksalze abgeschiedene sehr = 6H + C⁴⁰H⁵²O²¹. Eine Verbrennungstreder basischen purrinsauren Talkerde stimmte Halls vollkommen mit den Zahlen überein.

Purrinsaure Salze. Die Purrinsaure gibt mit blien sehr leicht lösliche gelbe Salze, welche ühren sehr concentrirten Lösungen sehr schwieanschiessen. Dagegen kann man ihre Schwerlichkeit in kohlensaurem Alkali von einer geten Concentration anwenden, um sie krystaltt zu erhalten. Die Säure löst sich in der Siedhitze unter Entwickelung von Kohlensaurens alkali, und die Lösung erfüllt sieh, wenn sieh ihre Temperatur erniedrigt, mit glänzenden Krystallflittern, welche in reinem Wasser schr leicht löslich sind, aber fast unlöslich in dem kohlensauren Alkali. Natürlicherweise kann man durch eine richtig getroffene Concentration das Abscheiden der Krystalle verzögern und sie dadurch grösser erhalten. Sie können mit einer starken Lösung von kohlensaurem Alkali gewaschen werden, was eine vortreffliche Methode ausmacht, um die letzte Spur von fremden löslichen Stoffen daraus auszuwaschen, welche die Säure entbalten kann und welche der Lösung des Alkali's folgen.

Vor den anderen wird das Ammoniumoxydsalz auf diese Weise rein erhalten, weil, nachdem es mit einer Lösung von kohlensaurem Ammoniak wohl ausgewaschen und dann ausgepresst worden ist, das kohlensaure Ammoniak, welches noch darin zurück ist, im luftleeren Raume über Schwefelsäure davon abduustet und das Salz dann ganz rein zurückbleibt. Dieses Salz wurde durch die Verbrennungs-Analyse aus NH⁴ + C⁴⁰H⁵²O²¹ + H zusammengesetzt gefunden.

Baryt - und Kalkerde geben gelatinöse gelbweisse Niederschläge, welche sich durch Erhitzen der Flüssigkeit bis zum Sieden auflösen und sich dann beim Erkalten wieder gelatinös abaetzen. Beim Waschen lösen sie sich allmälig auf.

Das Talkerdesalz ist so auflöslich, dass es sich nach doppelter Zersetzung von Chlormagnesium mit dem Ammoniumoxydsalze nicht niederublägt. Vermischt man dagegen Chlormagnesium nit Salmink in einem solchen Verhältnisse, dass le nicht mehr durch kaustisches Ammoniak ge-Mit werden, und tropft das Gemische mit Ammink in eine Lösung von purrinsaurem Ammofunoxyd, so schlägt sich ein schleimiges, gelbes stisches Salz nieder, welshes sich in der Flüstekeit beim Erhitzen bis zum Sieden mit oranmiler Farbe auflöst. : Lässt man den gelben lederschlag in der Flüssigkeit liegen, so geht allmälig in krystallinische Flocken über, welche me tiefere, bis ins Pomeronnengelbe spielende urbe baben. Diese Flocken werden von mikrospsichen Krystallnadeln ausgemacht, und sie sind ende das Salz, welches in dem Purrée enthaln ist. Es bestcht aus $2Mg + C^{40}H^{32}O^{21} + 8\dot{H}$. kr Wassergehalt = 14 Proc.

Die Salze von Manganoxydul, Zinkoxyd und keloxyd sind citronengelbe Niederschläge. Das benoxydulsalz schlägt sich weiss nieder, aber wird in der Luft grünbraun, fast schwarz. Eisenoxydsalz bildet einen schwarzgrünen ederschlag.

Das Bleioxydsalz wird sowohl neutral als auch bisch erhalten, welche sich beide niederschla-, und die Farbe ist je nach dem ungleichen tigungsgrade blasser oder tiefer gelb.

Das Kupferoxydsalz bildet einen höchst gemösen, gelben Niederschlag, welcher in eim Ueberschuss von schwefelsaurem Kupferod unauflöslich, aber nicht so unbedeutend in mem Wasser auflöslich ist. Aus verdünnten wungen fällt es in Gestalt eines gelben Pulvers nieder. Concentrirte Lösungen enstarren zu zi nem gelben Kleister. Nach dem Trocknen it die gelatinöse Masse braun, aber nach dem Zei reiben zu Pulver gelb.

Das Quecksilberoxydealz fällt schwierig un in geringer Quantität nieder, wenn man Quad silberchlorid mit Ammoniumoxydeals vermischt.

Das Silberselz fällt gelb und gelatinüs miedet und löst sieh etwas beim Waschen auf.

Stenbouse's Analyse der Paprinshuze gelie Formel = C40 H56 O22. Be ist klar, dass dit At. Wasser enthalten hat. Ansserdem hat at Acquivalent Wasserstoff mehr, als Erdmant gefunden. Das von ihm analysiste Bleisals was einer siedenden Lösung der Säure in Alle hol gefällt worden und gab:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	36,11	40	36,5
Wasserstoff	3,08	36	2,7
Sauerstoff	26,65	22	26,8
Bleioxyd	35,16	2	34,0

Hier war also dasselbe Atom Wasser in der Verbindung zurückgeblieben, welches in der Sämgefunden wurde. Beide waren bei + 100° getrocknet worden.

Purron.

Wird die Purrinsäure oder irgend eins van ihren Salzen in einer Schale mit aufgelegten Deckel oder in einem an dem einen Ende zugeblasenen Glasrohr erhitzt, so sublimiren sich gelbe Nadeln, welche ein anderer flörper sind, welchen Erdmann Euxanthon und Stenhouse Purrenon nennt; ich erlaube mie, den letzteren Namen in Purron abzukürzen.

Erhält man die Siture in einem Destillations

Apparate zwischen + 160° und + 180° in geschmolzenem Zustaude, so eutwickeln sich Wasserdämpfe und Kohlensäuregas; ob sich auch zugleich ein breunbares Gas entwickelt, wurde nicht untersucht. In einigen Minuten ist die Verwandlung beendigt, ohne dass sich ein Sublimat gezeigt hat. Aus dem Rückstande zicht kaustisches Ammoniak ein wonig unzerstörte Purrinsäure, ein wenig Purron und einen braungefärbten Stoff aus, während Purron zurückbleibt, welches jetzt eine blassgeibe Farbe hat, und welches aus Alkohol krystallisirt erbalten wird.

Re bildet sich 'euch durch Einwirkung von Süuren auf die Purrinsäure. Wird diese in kühl gebaltener Schwefelsäure aufgelöst, so erbält man einen rothgelben Syrup, ohne Gasentwickelung, ses welchem sich das Purron allmälig in Krystellen abscheidet, so dass die Masse zu einem Krystallbrei erstarrt, den man auf einen Ziegelstein abtropfen lässt, worauf das Purron mit Wasser abgewasehen wird, dem man ein wenig kollensaures Ammoniak zugesetzt bat. Es kann auch durch Wasser aus der Säure abgeschieden werden.

Aus einer Lösung der Säure in wasserfreiem Alkohol setzt sich, nachdem in dieselbe Salzsäureges eingeleitet worden ist, das Purron allmälig ab, und in Menge, wenn die durch die Säure erhitzte Lösung erkaltet. Wasser fällt dann noch mehr aus.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Erdn	nann	Stenbouse A		Ber.	
Koblenstoff	68,23	68,51	68,20	13	68,42	
Wasscratoff	3,57	3,68	3,73	8	3,51	
Sauerstoff	28,20	27,81	28,07	4	27,96.	

Das Purron kann bei vorsichtiger Sublimation in zolllangen Nadeln erhalten werden. völlig neutral, schmilst und krystallisirt nadelförmig beim Erkelten. Es lässt sich sublimiren, dem grössten Theil nach unzersetzt. Rs ist unlöslich in Wasser, löst sich leicht in siedendem Alkohol, und schiesst aus der erkaltenden Lösung, je nach deren verschiedenen Concentration, als Krystallpulver, als breite Nadeln oder als Blätter an. Es ist auch etwas in Aether auflöelich. Von kaustischem Kali wird es mit gelber Farbe aufge-Verdünntes kanstisches Ammoniak lässt es ungelöst, aber concentrirtes kaustisches Ammoniak löst es ebenfalls mit gelber Farbe auf, worauf es daraus frei von Ammoniak wieder auskrystallisirt, wenn man das Ammoniak davon abdunstet. Diese Lösung gibt mit Chlormagnesium - Ammonium einen gelben Niederschlag. Wird die Purrinsäure durch Schwefelsäure in Purron zersetzt und die mit Wasser verdüngte Säure mit kohlensauren Baryt gesättigt, so erhält man nach Erdmann ein Barytsalz von einer gepaarten Schwefelsanre, welches beim Verdunsten einen gelben, flockigen Körper absetzt, und darauf im luftleeren Raume zu einer gummiähnlichen Masse eintrocknet.

Stenhouse bekam durch Behandeln der Perrinsäure mit Salpetersäure eine in gelben Nadeln anschiessende gepaarte Salpetersäure, die beim Erhitzen mit Detonation verbrannte.

Phlobaphen, Stähelin und Hofstetter ') haben unter ein Farbstoff Liebig's Leitung verschiedene Rinden analysirt in verschiedenen Baumrin- und darin einen, denselben gemeinschaftlichen Körden.

^{&#}x27;) Ann. der Chem. u. Pharen. LI, 63.

per gefunden, welchen sie Phlobaphen, von $\varphi\lambda o\iota o\varepsilon$, Rinde, und $\beta a\varphi\eta$, Färbung, nennen, weil die Rinden davon ihre braune Farbe haben. Sie haben ihn aus der Fichtenrinde (der äusseren gesprungenen Rinde von dem unteren Theil des Stamms der Fichte, Pinus silvestris), aus der Chinarinde, aus der Rinde von Platanus acerifolius und aus der Birkenrinde (Betula alba) ausgezogen.

Die Methode diesen Körper daraus zu erhalten, besteht darin, dass man die Rinde zuerst durch Aether von Fett, Wachs und in Aether löslichem Harz befreit, und sie dann mit Alkohol extrahirt. Das Alkoholextract wurde noch mit ein wenig Aether behandelt, um die so eben angeführten Körper daraus zu entfernen. Der Rückstand wird in siedendem Alkohol aufgelöst und diese Lösung unter fortwährendem Umrühren mit siedendem Wasser vermischt, welches in kleinen Portionen zugesetzt wird. Dadurch schlägt sich das Phlobaphen als braunes Pulver nieder, worauf die Flüssigkeit davon Lackmuspapier röthet. Es wird dann sogleich auf ein Filtrum genommen, mit siedendem Wasser gewaschen und getrocknet. In der sauren Flüssigkeit fand sich noch ein anderer Körper aufgelöst, welcher durch den Einfluss der Lust sogleich die Bildung von Phlobaphen veranlasste, was sich allmälig daraus absetzte.

Wird zuletzt die mit Alkohol behandelte Rinde mit Kalilauge gekocht, so erhält man eine dunkelbraune Lösung, aus welcher Säuren das Phlobaphen in viel grösserer Menge ausfällen, als es aus der Alkohollösung erhalten wird.

Das aus der Alkohollösung mit siedendem Was-

ser ausgefällte Phlobaphen gab bei der Verbret nungs-Analyse '):

•	efunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	62,78	20	62,77
Wasserstoff	4,30	16	4,12
Saucratoff	32,92	8	33.10.

Aufgelöst in kaustischem Ammoniak und g fällt mit essigsaurem Bleioxyd, wurden bei zw verschiedenen Bereitungen ungleich zusammeng setzte Salze erhalten:

Von der ersten Bereitung:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	35,25	60	35,17
Wasserstoff	2,70	48	2,41
Sauerstoff	19,91	24	19,32
Bleioxyd	42,14	4	43,10

$= 3\dot{P}_b C^{20} H^{16} O^8 + \dot{P}_b.$

Von der zweiten Bereitung:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	18,09	20	18,21
Wasserstoff	1,80	22	1,65
Sauerstoff	13,20	11	13,20
Bleioxyd	66,91	4	66,94

$=\dot{P}_bC^{20}H^{16}O^8+3\dot{P}_b.$

Das aus Alkohol gefällte, dann in kaustische Ammoniak aufgelöste und daraus durch Säust

^{*)} In dieser Abhandlung fehlen alle Angaben der Trechnungs-Temperaturen, wie viel Wasser und Kohlensäure in den Analysen erhalten worden ist, und nach welchem Atongewicht der Kohlenstoff berechnet wurde. Das Ganze ist etwa das Ansehen einer übereilten Arbeit, wiewohl viele Mühauf die Analysen von gemengten Producten verwandt worde ist, welche indess zu nichts dienen.

bler gefällte Phlohophen, so wie auch das, wels durch Säuren aus der, nach dem Ausziehen
Rinde mit Aether und Alhohol, beim Behanla derselben mit kaustischem Alkali erhaltenen
kung abgeschieden wird, enthält 1 At. Wasser
misch gebunden und wurde zusammengesetzt
finden aus:

Aus Ammoniak gefällt Aus Kali gefällt At. Berechnet hleastoff 59,69 60,13 20 59,98 4,60 sserstoff 4,54 18 4,44 nerstoff 35,27 35.77 9 35,58 項 + C∞ H 1eOs.

Die saure alkalische Flüssigkeit, woraus das lobaphen mit siedendem Wasser ausgefällt woraus, setzte in der Luft, sich selbst überlas, noch mehr davon ab; aber wurde sie soich, nachdem sie siedend filtrirt worden war, t neutralem essigsaurem Bleioxyd vermischt, so lied sich eine Bleiverbindung ab, die bei der alyse gab:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	37,92	20	37,82
Wasserstoff	2,49	16	2,49
Sauerstoff	24,80	10	24,93
Bleioxyd	34,79	1	34,76

Pb + C²⁰ H¹⁶ O¹⁰. Das aus der Lösung durch wirkung der Luft abgesetzte Phlobaphen war ch der damit ausgeführten Analyse = HC²⁰H¹⁶O¹⁰. a in der Auflösung zurückbleibende war also a böherer Oxydationsgrad mit 10 At. Sauerstoff, statt 8.

Wird die mit Aether ausgezogene Fichtenrinde it Wasser (ob kaltem oder warmem, ist nicht geben worden) behandelt, so erhält man eine tief rothbraune Flüssigkeit, welche in der La ein Apothem absetzt, welches zusammengeset gefunden wurde aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	57,62	20	57,70
Wasserstoff	4,51	18	4,27
Sauerstoff	37,87	10	38,03.

$= \dot{N} + C^{20}H^{16}O^{9}$?

Die nun angeführten Versuche waren eige lich mit der Rinde von Fichten ausgeführt we den, aber durch ähnliche Versuche wurde d Phlobaphen auch aus dem im Vorhergehenden a geführten Rindenarten erhalten.

Offenbar gehört dieser Körper in dieselbe Klavon Körpern, wie Ulminsäure, Huminsäure, Gesäure, Quellsatzsäure (Jahresb. 1845, S. 566)

Blattgrün.

Mulder*) hat die Einzelheiten der Ausly des Blattgrüns mitgetheilt, deren Resultat in ner Formel dargestellt im vorigen Jahresberich S. 502, angeführt wurde. Die frischen Papp blätter wurden mit Aether ausgezogen, der ther wieder abdestillirt, der Rückstand mit kohol ausgekocht, aus dem sich beim Erkal Wachs abschied, welches abfiltrit wurde. De wurde der Alkohol abdestillirt, der Rücksta eingetrocknet und nun in sehr wenigem warm Alkohol aufgelöst, welcher Wachs zurückliess beim Erkalten noch mehr davon absetzte, abfiltrirt wurde. Die Lösung wurde eingetro net, und der Rückstand mit concentrirter S säure gelinde digerirend behandelt. Die gri

^{*)} Scheik. Onderzoek. II, 482. Daraus im Journ. f. pri Chem. XXXIII, 478.

Bung wurde abgegossen und mit reinen Stücken Marmor hingestellt, wodurch sich das Blattfin abschied, welches mit verdünater Salzsäure waschen wurde und darauf mit Wasser, bis k Salzsäure entfernt worden war. Das Blattin wurde dann bei 🕂 1020 getrocknet , wobei , mehdem es vorber lufttrocken gemacht worn war, mur eine unbedeutende Quantität von ochtigkeit gab. Bei der Analyse gab es (C=75,12 ¥ N == 175,06):

> Gefunden Atome Berechnet Kohlenstoff 54.81 18 55.526 Wasserstoff 4.82 18 4.604 Stickstoff 6,88 2 7,176 33,49 8 32,794. Saneratoff

Mulder bedauert es, dass die Quantität von kigrün, die man aus den Pflanzen erhalte, so Kog sei, dass er mehrere Analysen damit nicht hen kommte, so dass er diese eine mur als Approximation betrachtet. Nach dieser Zumensetzung will es scheinen, als ob das Blattn in dieselbe Klasse von Körpern gehöre, wie igblau.

Laurent') hat seine Untersuchungen über Indigo. Meta-Metamosphosen des Indigo's fortgesetzt. Verbindungen von Indenoxyd (Jahresb. 1843, M2). Wird das Indenoxyd in Alkohol aufgeand die Lösung mit einer Lösung von salresourem Silberoxyd in Alkohol vermischt, so igt kaustisches Kali, welches nicht im Ueberbe zugesetzt werden darf, ein gelatinöses Siltalz nieder, welches die Farbe der Weinbehat und ungefähr 42} Proc. Silber enthält.

morphosen-Producte da-

⁽a) Revue scientif. et industr. XVIII, 458. 45 Benzelius Jabres - Bericht XXV.

Hat man das salpetersaure Silberoxyd vorher mit kaustischem Ammoniak vermischt, so schlägt sich ein krystallinisches Salz nieder, welches aus dem vorhergehenden besteht, verbunden mit 1 Aequivalent Ammoniak. Es enthält 39,8 Proc. Silber und besteht nach einer damit angestellten Anslyse, worin Silber, Kohlenstoff und Wasserstoff. bestimmt wurden, aus Ag + C16H8N2O5 + NH5. Der elektronegative Körper darin ist also niekt Indenoxyd, sondern dieses hat 2 At. Wassersteff und 1 At. Sauerstoff verloren, d. h. 1 At. Wasser, was gut mit der, am angef. Orte, S. 406 und 415, aufgestellten Vermuthung übereinstimmt, dass das Indenoxyd in krystallisieter Form in der That nichts anderes als H+ C16H8N2O3 ist. zwischen hat Laurent (Jahresb. 1844, S. 479) Angaben gemacht, welche nicht damit übereinstimmen. Derselbe nenut diese Salze Isatite d'angent und Isatite d'argentummonium. che Verbindung wird auch aus chlorisatineauren Silberoxyd mit 1 Acquivalent Ammoniak erhalten.

Eine ähnliche braune Verbindung wird erbeiten, wenn man eine Lösung von Indenoxyd in überschüssigem Ammoniak zu einer Lösung von essigsaurem Kupferoxyd in Ammoniak mischt, aber sie enthält nicht Kupferoxyd, sondern Kupferoxydul. Seine Vorstellungen über diese Zusammensetzungsart dieser Verbindungen sind ihm eigenthümlich. Ich führe sie nicht an, weil die Wissenschaft durch unklare und verwickelte Phantasiegebilde nichts gewinnt.

Polindenoxyd. Laurent hat gefunden, dass das Polindenoxyd (Imasatin L.); gereinigt werden kann (was h der im Jahresb. 1842, S. 438, angegebenen hitangamethode schwierig ist), wenn man es keli anflöst, die Lösung mit Kali vermischt, Sieden erbitzt und Salmiak hinzufügt, des-Chlor dann Chlorkalium bildet, während das denoxyd in Gestalt eines weissen, gelatinölörpers niederfällt. Man lässt die Flüssigkeit bich erhalten, weil es durch fortgesetztes liohörnig und unlöslich wird. Man giesst die rte. Flüssigkeit ab, giesst Alkohol auf den muchlag, und erhitzt sie damit, his er siek blöst bet. Beim Erkalten schiesst er dann leinen, kurzen Prismen daraus an, welche rau sind. Nachdem das Oxyd körnig oder Milinisch geworden ist, löst es sich nicht mehr Akohol auf. In seinem gelatinösen Zustande es auch von starkem Ammoniak aufgelöst, in körnigen ist es darin unauflöslich.

as der Kalilösung von dem Polindenoxyd fällt kreaures Silberoxyd eine Verbindung desselnit Silberoxyd, und aus der Lösung in Amak eine Verbindung des Silbersalzes mit Am-

bat ferner die Bereitungsmethode der Rubsaure (am angef. O. S. 430) verbessert. Man line abgewogene Portion Indenoxyd in kauem Kali auf, verdunstet die Lösung bis fast Trockne und löst den Rückstand in Alko-Diese Lösung vermischt man dann mit eiwarmen und concentricten Lösung von ein mehr als 1 Atom schwefelsaurem Ammoboxyd auf 1 At. Indenoxyd, wobei sich schweires Kali niederschlägt und Indenoxyd - Am-Kumoxyd in der Lösung bleibt, die man fil-

Rubindensäure.

trirt und bis zur Syrupsconsistenz verdunstet, durch sich jenes darin in rubindensaures Am niumoxyd verwandelt. Man löst dieses in sied dem Alkohol, filtrirt das dabei zurückbleihe schweschaure Kali ab, erhitzt wieder bis Sieden, und setzt Salzsäure, aber nicht im berschuss hinzu, worauf sich beim Erkalten Rubindensäure in prächtig scharlachrothen stallschuppen abscheidet. Ist in Folge eines zugekommenen Ueberschusses an Salzsäure einer zu schwachen Verdunstung des Amme salzes unzersetztes Indenoxyd eingemengt enthalten, so lässt sich dieses dadurch entfer dass man die Säure in verdüngtem haustig Ammoniak auflöst, worin das ladenoxyd löst zurückbleibt.

Diese Säure, welcher er früher den Nal Acide imasatique gab, nennt er jetzt Acide mique. Sie krystallisirt in rhombischen oderse seitigen Blättern. Ihre Zusammensetzung M beschaffen, dass sie aus 2 At. Indenoxydi steht, indem sich damit die Bestandtheise' 4 Acquivalent Ammoniak vereinigen:

2	At. Indenoxyd				=32C+20H+4N+
1	Aequivalent Ammonia	k.	•	•	= 6H + 2N

1 At. wasserhaltige Rubindensäure = 32C+26H+6N+

Durch Kochen mit einer verdünnten S wird sie wieder zersetzt, indem die Bestandt des Ammoniaks Ammoniamoxyd bilden, with Indenoxyd abgeschieden wird. Daher ist el forderlich, dass bei der Abscheidung der Si aus dem Ammoniamoxydsalze nicht zu viel Si binzugesetzt werde. ۶

Das Kalisalz verträgt Sieden ohne zersetzt zu werden.

Das Ammoniumoxydsalz schiesst in feinen Nadeln oder in mikroscopischen spitzen Rhomben an. Bei einer gewissen Erhitzung verliert dieses Salz 2 Atome Wasser, wodurch es sich in ein Amid NH2 + C52 H20 No O6, in Rubindenamid, verwandelt, welches früher Amasatine genannt wurde. Durch Sieden mit Wasser kann es wieder in rubindensaures Ammoniumoxyd zurückgefahrt werden, welches sich auflöst, und in ladenoxyd, welches sich abscheidet. Concentrirte Sanren lösen es mit violetter Farbe auf. dunte und kalte Säuren verwandeln es wieder in Rubindensäure und bei Digestion in Indenoxyd.

Wird chlorisatinsaures Kali = K+C16H10N2Cl2 Chlorrubin-05, in Alkohol aufgelöst und diese Lösung mit ei- densäure. Acide chlormer concentrirten Lösung von schwefelsaurem Am- isamique. moniumoxyd vermischt, so schlägt sich schwefelsource Kali nieder, während chlorisatinsaures Ammoniumoxyd in der Alkohollösung zurückbleibt. Nach dem Verdunsten dieser Lösung bis zu einer musähnlichen Consistenz ist der grösste Theil der Masse ein gelber, unauflöslicher Körper, ein Amid, welches Laurent Clorisamid nennt, und welthes dann ausgewaschen wird. Wir werden schen, dass es Rubindenamid ist, worin 1 Aequivalent Wasserstoff durch 1 Aequivalent Chlor crsetzt worden ist.

Durch Anflösen in verdünntem kaustischem Kali nimmt es seine Natur als Säure wieder an, und man erhält chlorrubindensaures Kali, woraus Salzsäure, zugesetzt bis zur genauen Sättigung

des Kali's oder nicht völlig so weit, ziegel Flocken abscheidet, die beim Waschen auf Filtrum eine lebhast rothe Farbe annehmen. man sie in Alkohol auf, so schiessen sie d in Krystallen an, welche Rubindensäure worin 2 Acquivalente Wasserstoff gegen 2 A valente Chlor ausgewechselt worden sind = C52H2+N6Cl4O7. Die Chlorrubindensäure sch in sehr kleinen Krystallen an, welche sich einem Mikroscope mit der Rubindensäure ison zeigen. Sie ist nicht flüchtig, sondern wir der Destillation zersetzt. Sie ist auflöslich Alkohol und Aether, als die Rubindensäure. Lösungen sind, gleichwie ihre Salze gelb. Säuren wird sie in 2 At. Chlorisatin verwal während 1 Aequivalent Ammoniak von der ausgezogen wird.

Die Versuche von Kolbe welche S. 96 geführt wurden, machen es wahrscheinlich, diese Säuren, in welchen Chlor bis zu eine wissen Grade gegen eine entsprecheude von Wasserstoff-Aequivalenten ausgewechselt den ist, gepaarte Säuren sind, und dass dabt Paarling aus einer Verbindung von Kohle mit einer gewissen Anzahl von Wasserstoff men in eine audere Verbindung von Kohle mit einer gleichen Anzahl von Chlor-Atomes wandelt wird, wodurch uns diese Substit einen Ausweg gibt, die Zusammensetzung Paarlings zu finden. Ist diese Ansicht rie wiewohl es noch zu frühzeitig ist, sie als schieden anzunehmen, so besteht das Inder (Isatin) aus C+H2 + C12H8N2O+ und das CI satio, in desseu Paarling der Wasserstoff blor anagewechselt ist, ans C+Cl2+C12H8N2O+. Chlorisatinsaure, welche aus 1 At. Chlorisadurch Hinzufügung der Bestandtheile von 1 on Wasser entsteht, ist dann == C+Cl² + PH10N2O5 (Vgl. Jahrsb. 1844, S. 456). Dereus gt dann, dass, gleich viel ob der Paarling asserstoff oder Chlor enthält, die chemischen rinderungen, welche durch Alkali oder Sünhervorgebracht werden, auf den chemisch acen Theil ganz gleich vorgehen. Daraus folgt mer, dass, wie Laurent nach anderen theoischen Ansichten richtig geschlossen bat, die wirkung des Ammoniaks auf Isatin und auf lorisatin von vielerlei Art sein, und dass des emisch Wirksame oder der active Theil in bei-Fällen in einerlei Säure verwandelt werden M65.

Die Rubindensäure, welche aus 2 At. ladenlyd entsteht, muss nach dieser Ansicht 2 At. a dem Paarling desselben = C+H2 enthalten, $\theta = C^8H^4 + C^{24}H^{20}N^6O^7$ mit Hinzufügung a I At.-chemisch gebundenem Wasser, und Chlorubindensäure $= C^8Cl^4 + C^{24}H^{20}N^6O^7$ Die Isomerie, so wie die Achalichkeit in Farbe und andere Eigenschaften werden danu the fasslich, weil der active Theil, wodurch bestimmt werden, in beiden derselbe ist.

Ein Chlorrubindenamid entsteht, wenn man Chlorrubin-Herrubindensaures Ammoniumoxyd bis zur Sy- denamid. p-Consistenz verdunstet, wie oben angeführt urde. Dieser Körper entspricht dem Rubindenmie, mit dem Unterschiede, dass der Paarling dem ersteren Chlor und in dem letzteren Waserstoff enthält.

Es ist gelb, pulverförmig, unlöslich in kaltem, aber ziemlich löslich in siedendem Wasser. Concentrirte Säuren lösen es mit violetter Farbe auf, verdünnte verwandeln es in der Kälte in Chlorrubindensäure, und in der Wärme in Chlorisatin.

Bichlorisamid.

Die Bichlorisatinsaure ist nach derselben Ansicht = C4Cl4+C12H8N2Q5. Auf ähnliche Weise wie die vorbergehende behandelt, wird durch Verdunsten ihres Ammoniumoxydsalzes ein Amid erhalten, welches sich als ein gelbes Pulver niederschlägt, Laureut's Bichlorisamid. Beim Auf-Josep in siedendem Alkohol verwandelt es sich wieder in ein Ammoniumoxydsalz, welches in Wasser und Alkohol auflöslich ist, und welches durch salpetersaures Silberoxyd in gelben Flocken Laurent hat den Niederschlag gefällt wird. nieht weiter untersucht, als dass er den Silbergehalt darin bestimmte, welcher = 26,0 gefunden wurde. Nach der Theorie, welche er analog mit der vorbergebenden aufstellt, musste er 26,6 betragen, was er als einen Beweis für die Richtigkeit der Theorie ansieht.

Rubindensäure mit Brom. Indelibrome.

Wird Rubindensäure mit Brom übergossen, so entsteht eine heftige Gasentwickelung, indem sich Bromwasserstoffsäure entwickelt. Die Rubindensäure wird dabei verändert; der Ueberschuss an Brom wird dann ausgewaschen, zuerst mit kaltem und dann mit siedendem Alkohol. Dann bleibt ein Körper zurück, welchen Laurent Indelibrome nennt. Es ist ein gelbes Pulver, welches eine ziemlich hohe Temperatur erfordert un zu schmelzen, und welches beim Erkalten krystallinisch erstarrt. In noch höherer Temperatur

d ein Theil davon sublimirt und ein anderer Es ist unlöslich in Wasser, fast unich in Alkohol und Aether, und verändert sich ht durch Kochen mit Kali in Alkohol. Nach e unvollständigen Analyse, worin der Bromalt nicht bestimmt wurde und der Stickstoffalt ! Proc. zu hoch aussiel, berechnet er dadie Formel C32 H16N6Br8O8, wonach 3 Aevalente Wasserstoff ausgewechselt und durch equivalente Brom ersetzt worden sind.

Giesst man so viel Alkohol auf Indenoxyd, Metamorphoer zur Auflösung desselben nicht hinreicht, sen-Producte leitet dann Ammoniakgas hinzu, bis sich niak mit Inaufgelöst hat, so setzen sich aus dieser ang beim Verdunsten mehrere verschiedene per nach einander ab, die man von Zeit zu berausnehmen kann, wenn man will, und tet wird das Ganze eingetrocknet. Der Rückist nur zum Theil in siedendem Alkohol islich; dieser Theil wird ausgezogen und die ang verdunstet, während man dieses Mal so u wie möglich die abgesetzten Körper von leicher Beschaffenheit abscheidet.

Debergiesst man Indenoxyd mit Alkohol und t Ammoniakgas hinein, so löst es sich auf man erhält durch freiwillige Verdunstung der ang einen Körper, welchen Laurent Isatimid at, abgesetzt in Gestalt eines glänzenden, gel-Krystallpulvers. Sollte dieses mit amorphen, braunen Körnern gemengt sein, welche Polnoxyd (Imasatin L.) sind, so kann es von en gereinigt werden, wenn man es in sieden-Alkohol, der mit sehr wenig Ammoniak vereht ist, auflöst, welcher Polindenoxyd zurück-

Isatimid.

lässt, und aus der Lösung schiesst das Isal bei freiwilliger Verdunstung wieder an.

Es ist gelb, krystallisirt in mikroscopisc geschobenen Aseitigen Blättern, wird beim Sch zen zersetzt, ist unlöslich in Wasser, Alkobo Aether, die selbst im Sieden wenig davon Mit Ammoniak vermischter Alkohol k dagegen ziemlich reichlich auf. Kaustisches löst es mit gelber Farbe und unter Entwick von Ammoniak auf. Aus der Lösung sch Salzsäure ein Gemenge von Indenoxyd und einem anderen gelben Körper ab, die sich ! in Alkohol auflösen, woraus sie dann durch stallisation getrennt werden können. schieset daraus in gelben Körnern an. menge von Salzsäure nud Alkohol löst iht Platinchlorid scheidet daraus Pl Sieden auf. salmiak ab, und in der Flüssigkeit bleibt is oxyd, ein blauer und ein anderer, Körper aufgelöst.

Das Isatimid wurde zusammengesetzt gefa

•	Gelunden		Atome	Berechnet	
Kohlenstoff	65,4	65,6	48	65,61	
Wasserstoff	4,0	4,1	34	3,87	
Stickstoff	16,1	16,1	10	16,06	
Sauerstoff	14,5	14,2	8	14,46.	

Man erkennt leicht aus dem Namen, dass Le rent diesen Körper als ein eogenanntes Au von seinem Isatin betrachtet. Inzwischen fell gegenwärtig noch alle Gründe, aus denen auf eine rationelle Formel schliessen könnte.

Isatilime.

Wird die Alkohollösung, worans sich der w bergehende Körper abgesetzt hat, weiter versu

t, so schiesst daraus ein Gemenge von Isatimid, lindenoxyd und Porrinden-Oxydul-Amid an, en richtige Scheidung von einander Laurent ht gläcken wollte. Nachdem diese sich abgeat hatten und abgeschieden worden waren, wurde Masse in gelinder Wärme verdunstet, bis sie nit einem leichten, gelben, flockigen Körper füllte, der dann abgeschieden, mit ein wenig bobol abgewaschen, und in siedendem Alkohol gelöst wurde, woraus er sich dann beim Eriten in gelben, amorphen Flocken wieder abkle. Diese werden nicht darch concentrirte eren violett gefärbt, sie lösen sich in einem bmisch von Salzsäure und Alkohol, und aus der Sung setzt sich kein Indenoxyd ab, ein Beweis, as sie kein Amid von diesem Oxyd sind. Sie en sich in kaustischem Kali und Säuren scheib sie duraus wieder ab, ohne dass sich Indenlyd bildot. Die Lösung in Alkohol gibt einen her blassgelben Niederschlag mit salpetersaurem Biberoxyd. Sie wurden zusammengesetzt gefunen ans:

(Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	65,33	45	65,55
Wasserstoff	3,76	32	3,64
Stickstoff	13,00	8	12,71
Sauerstoff	17,91	10	18,10.

Der von Laurent dafür gegebene Name ist daurch veranlasst worden, dass er den Körper wasmmengesetzt betrachtet aus 3 Atomen Indensyd, in welchen 2 At. Sauerstoff metaleptisch durch 2 Aequivalente NH oder Imid ersetzt worden sind. Die Versuche mit diesem Körper sind

gar zu wenig entwickelt, um eine rationelle Formel darauf gründen zu können.

Amisatime.

Wird die Lösung, worans sich der vorhergehende Körper abgesetzt hat, mit warmem Wasser verdünnt, so entsteht ein weicher, harzartiger Niederschlag, welcher abfiltrirt wird, und aus der filtrirten Flüssigkeit wird dann nach dem Verdunsten ein orangerother, krystallinischer Absatz erhalten. Wird dieser mit siedendem Alkohol, der mit ein wenig Kalihydrat versetzt worden ist, behandelt, und die filtrirte noch warme Lösung mit Salzsäure genau bis zur Sättigung oder nur venig darüber hinaus vermischt, so schiesst daraus beim Erkalten ein Körper an, welchen Laurent Amisatime nennt.

Er bildet seine, kurze Nadeln, welche mit Alkohol gewaschen werden können. Seine Farbe ist nicht angegeben worden. Er ist unlöslich in Wasser, sast unlöslich in Alkohol, selbst in siedendem. Durch einen Zusatz von sehr wenig Kali wird er unauslöslich und durch mehr davon wird er zersetzt. Die Analyse gab ein von Laureut's Berechnung zu sehr abweichendes Resultat, um einer Erwähnung zu verdienen. Wahrscheinlich ist dieser Körper ein Gemenge.

Carmindine bibromée.

Uebergiesst man Bromisatin mit Alkohol, der mit ein wenig Ammoniak versetzt worden ist, so löst sich dasselbe beim gelinden Erwärmen darin auf, und nach 10 Minnten hat die Flüssigkeit eine Rosenfarbe angenommen. Hat sie die Rosenfarbe im höchsten Grade erhalten, so wird sie klar abgegossen und mit Wasser ausgefällt, worauf man den Niederschlag auf ein Filtrum bringt. Er ist hell carminroth und hat den Namen Car-

indine bibromée erhalten. Dieser Körper ist merst schwierig auszuwaschen, weil die Flüsgkeit unglaublich langum durchgeht. Seine Bebitang misogläckt zaweilen.

Er ist unlöslich in Wasser, etwas löslich in lkohol, sehr läslich in Acther. Die Läsunges nd resenreth. Kali und Ammoniak läsen ihn ht auf, wenn sie nicht in Albahol aufgelöst hd, aber das Kali verändert dabei seine Zunmensetzung. In einer concentrirten Wassermag von Kalibydrat kann es durch Erhitzung nchmolzen werden, indem es dann oben auf hwimmt, aber nicht zersetzt wird. Durch Salalare wird es in einen gelben, in Alkahol löalien Körper zersetzt.

Die unvollständige Analyse davon stimmte klecht mit Laureut's Formel-Berechnung über-. Aber er betrachtet ihn doch als zusammenbétzt aus 2 Atomeu Bibromisatin, worin 3 At. berstoff durch 3 At. Imid metaleptisch ersetat

Eine andere Methode diesen Körper daraublen, besteht darin, dass man bibromisatinsau-🖿 Ammoniumoxyd bis zu einem gewissen Grade Mitzt. Aether löst dann das Carmindin aus dem Rickstande auf.

leh erwähnte im Jahresberichte 1844, S. 510, Eigenthumli-Winckler in der Wurzel von Athamanta ehe körper Oresselinum einen eigenthümlichen krystallisiren- Albamantin. den Körper, das Athamantin gefunden bat, merkwirdig wegen seiner Eigenschaft, mit concentrir-^{fter} Schwefelsäure und durch kaustisches Alkali Valeriansäure hervorzubringen. Dieser Gegenstand staun von Winckler in Verbindung mit Schne-

dermann') ausführlicher studirt worden, von dem letzteren in dem Laboratorium zu Göttingen-Die Bereitung ist an dem augeführten Orte beschrieben worden, so dass ich in dieser Beziehung darauf hinweise. Um ibn noch besser zu reini gen, löst man ihn in warmem Spiritus von bis 65 Proc. Alkoholgehalt, angewandt in eines Quantität, dass sich das Athamantin nicht sogleich beim Erkalten darans wieder absetzt, weil es sich sonst in Gestalt eines braunen Oels abscheidet welches dann schwierig krystallisirt erhalten wird Aus einer richtig getroffenen Lösung schiesst ei nach dem Erkalten in langen, haarfeinen, bieg samen Nadeln an, zwischen denen man nicht seit ten Tropfen von einem braunen Oel findet, wel ches durch Auspressen sorgfältig entfernt werdet muss, worauf man die Krystalle auf ähnlicht Weise umkrystallisirt, bis sie farblos und obst Spuren von dem Oel erhalten worden Wird das so gereinigte Athamantin in einer geringen Quantität von siedendem Spiritus aufge löst, dass es sich beim Erkelten in flüssiger Forn darans absetzt, so geschieht es zuweilen (was abei nicht immer bewirkt werden kann), dass es, west man es dann in der Flüssigkeit liegen lässt. all mälig grosse Krystalle bildet, oft zolllange, 4 sei tige, rechtwinkliche Prismen mit 4 seitiger Zuspitzung, oder Quadratoctseder. Dies geschiebt; wenn es glückte, dasselbe recht rein von dem bei gleitenden fetten Oele zu erhalten.

Das Athamantin hat, besonders beim Erwirmen, einen Geruch nach ranzigem Fett (vielleicht

^{*)} Apn. d. Chem. and Pharm. Li, 315.

von diesem Oel herrührend), und einen ranzigen; im Schlunde kratzenden Geschmack. Das von Oel ganz befreite schmilzt erst bei - 790, und das, welches noch eine Spur davon enthält, schmilzt schou bei + 590 bis + 600, eine klare, terpenthinähnliche Masse bildend, welche sich sehr lange Zeit weich erhält, aber doch zuletzt in wawellitäbnlichen Sternen krystallisirt. Es ist nicht flüchtig und wird bei der trocknen Destillation zerstört, indem viele Valeriansäure überdestillirt, gemengt mit brenzlichen Producten. Es ist unlöslich in Wasser, schmilzt in siedendem Wasser zu gelblichen Tropfen, die darin zu Boden sinken, und welche, wenn man sie in der Flüssigkeit liegen lässt, erst nach längerer Zeit krystallisiren. Dagegen löst es sich leicht in Spiritus und Alkohol, und viel mehr in der Wärme als in der Kälte. Es wird auch in grosser Menge von Aether aufgelöst, so wie auch von fetten und füchtigen Oelen. Die Lösung in Alkohol gibt keine Niederschläge mit Metallsalzen. Durch Vermischen mit Wasser wird sie milchig, lässt sich dann nicht klar filtriren, und es geht lange Zeit darauf hin, che sich das Athamantin daraus absetzt, was dann theils in Krystallgruppen und theils in Gestalt einer amorphen Kruste geschieht, wiewohl beide Formen einerlei Zusammensetzung haben. Zu der Analyse wurden nur die reinen grossen Krystalle angewandt. Die Verbrennung geschah mit Kupferoxyd, indem zugleich ein Strom von Saucratoffgas durchgeleitet wurde. Bei welcher Temperatur es getrocknet worden war, ist nicht augegeben. Es gab (C=75,12):

Gefunden

Atome Berechnet '-

Koblenstoff	66,9 5	66,92	24	67,02 4
Wasserstoff	6,82	7,10	30	6,96
Sauerstoff	26,23	26,27	7	26,02
$=C^{24}H^{50}O^{7}$.	Das w	eniger	reine, ba	arförmig ki
stallisirte, und		•	_	
reinigte gab 68				
Wasserstoff.	,			

Das Athamantin kommt in der Wurzel und de Samen der Pflanze vor, aber es konnte nicht den Blättern derselben entdeckt werden.

Oreoselon.

Metamorphosen-Producte des Athamantins. Di ser eigenthümliche Körper hat eine grosse Neigen sich durch katalytischen Einfluss zu theilen in wa serhaltige Valeriausäure und in einen anderen, ka stallisirenden, indifferenten Körper, den sie Os selon genannt haben, was aber nach meiner A sicht Oreoselon heissen muss, um nicht das Grun wort des Namens zu verstümmeln.

Athamantin mit Salzsäure. Wird pulverst miges Athamantin einer Atmosphäre von Salzst regas ausgesetzt, so absorbirt es dieses und wandelt sich durch die dabei entstehende Wärd in ein Liquidum, welches nachber in feinen stralligen Krystallen anschiesst. Es ist sehr schwärig, diese Verbindung rein zu bekommen, inde schon vor der völligen Vereinigung des Athamatins mit Salzsäure ein Theil des mit dieser van bundenen angefangen hat, sich in Oreoselon mit wasserhaltige Valeriansäure zu theilen, welch beide nicht mit der Salzsäure verbunden bleibei So wie die Verbindung mit vieler Vorsieht erhotten wurde, enthielt sie 13,32 Proc. Chlor; nach

dem Atomgewicht des Athamantins berechnet würde sie 14,07 Proc. davon enthalten.

Lässt man das Athamantin sich zuerst mit trocknem Salzsäuregas sättigen und erhitzt dann die Verbindung in einem Strom von trocknem Salzsäuregas, so destillirt Valeriansäure über, die sich in der Vorlage condensirt, während Salzsäuregas und Kohlensäuregas weggehen. Wenn dann keine Valeriansäure mehr übergeht, so ist Oreoselon zurückgebliehen, von dem bei einem Versuche 56,18 Proc. vom Gewicht des Athamantins erhalten wurden.

Das Oreoselon bleibt in Gestalt einer amorphen, porösen, grauweissen Masse zurück, welche geruch - und geschmacklos ist. Es schmilzt bei + 1900 und erstarrt darauf zu einer bernsteingelben, amorphen Masse, welche in stärkerer Hitze zersetzt wird. Es ist unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Aether. Die Lösung ist gelb. Aus der siedend gesättigten Lösung in Alkohol setzt es sich in gelblichen Nadeln wieder ab, welche zu warzenähnlichen Massen oder zu blumenkohlähnlichen Verzweigungen zusammenwachsen. Wird das geschmolzene Oreoselon in siedendem Alkohol aufgelöst, so schiesst es daraus beim Erkalten nicht an, sondern es scheidet sich in gelben Tropfen ab und wird ganz amorph. Von verdünntem Kalibydrat wird es mit gelber Farbe in geringer Menge aufgelöst, von stärkerer Lauge mit rothgelber Farbe, und es wird daraus in hellgelben Flocken niedergeschlagen. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefuuden	Alome	Berechnet	
Kohlenstoff	74,70	14	74,37	
Wasserstoff	4,57	10	4,41	
Sauerstoff	20,73	3	21,22.	

=C14 H10 O3, welches die Formel für die wasserfreie Benzoësäure ist. Die Analyse gab, selbst mehrere Male wiederholt, einen Ueberschuss an Kohlenstoff: 74,79 bis 74,88 Proc., welcher aber doch nicht zu einer anderen Formel würde führen können, die eben so gut wie diese die Theilung des Athamantins erklären würde:

1 Atom Oreoselon = 14C+10H+30 1 Atom wasserhaltige Valeriansäure = 10C+20H+40

geben 4 Atom Athamantin . . . = 24C + 30H + 70.

Nach dieser Berechnung muss das Athamantin 52,7 Proc. Oreoselon geben; aber es gab 56,48 Proc., was sie einem Rückhalt von unzerstörtem Athamantin zuschreiben.

Kocht man das mit Salzsäuregas gesättigte Afhamantin mit Wasser, so löst es sieh darin auf, indem Valeriansäure davon abdestillirt, und aus der erkaltenden Flüssigkeit schiessen lange, feine, weisse Nadela an.

Oreoselin. Dieser Körper, welchem sie keinen Namen gegeben haben, würde Oreoselin genannt werden können, weil er aus Oreoselon und den Bestandtheilen von 1 Atom Wasser besteht. Er schmilzt in stärkerer Hitze und erstarrt nach dem Erkalten langsam aber krystallinisch. In stärkerer Hitze wird er zerstört. Er ist löslich in siedendem Wasser und schiesst daraus beim Erkalten in blendend weissen Nadeln wieder an. In kaltem Wasser ist er dagegen wenig auflöslich. Von

Bohol und Aether wird er leicht aufgelüst, und krystallisiert leicht aus dieser Lösung. Er lüst ich mit gelber Furbe in laustischen Albalien, al wird dazaus durch Söuren in feinen, weisten Ideln gefällt. Er wurde zusammengesetzt gehoden aus:

	Gefanden	Atome	Berechnet
Roblenstoff	69,15	14	68,89
Wasserstof	F 5,01	12	4,91
Saucrateff	25,84	4	26,20

Er ist also isomerisch mit wasserbaltiger Ben-Esäure.

Athamantin mit schwestiger Sawe veranlasst iz ähnliche Phänomene. Von dem wasserfreien westigsauren Gas wird 4 Atomgewicht absort, wodurch es zu einem klaren, bräunlich geltoel schmilzt, welches nachher krystallinisch tarrt, und von dem in einer Temperatur von 410° Valeriansäure und schwestige Säure abdeliren, während Oreoselon zurückbleibt, welche, zusammengesetzt ist.

Durch Schwefelsäure wird das Athamantin auf bliche Weise zersetzt, aber es ist schwierig, bei eine Zersetzung des Oreoselons zu verhinden. Ist die Schwefelsäure vorher mit ein wetWasser verdünnt und stark abgekühlt worden, fürbt sieh die Lösung wenig. Beim Verdünnt mit Wasser schlägt sich dann das Oreoselon reichlichen gelben Flocken nieder, woranf die bleriansäure aus dem davon abfiltrirten Liquidum destillirt werden kann. Das gefällte Oreoselon pedoch his zu einem gewissen Grade verändert worden, indem es aus Alkohol nieht krystallisirt,

sondern amorph erhalten wird. Es wird auch nicht bei zwei verschiedenen Bereitungen völlig gleich zusammengesetzt erhalten, sondern es gillt mehr Wasserstoff und weniger Kohlenstoff, als das durch Salzsäure oder schweflige Säure her vorgebrachte.

Die Valeriansäure, welche durch Destillation der sauren Flüssigkeit erhalten wurde, war träif durch eine geringe Quantität von einem krystallt nischen Körper, aber sie erwies sich in Rücksick auf ihre Eigenschaften und ihre Zusammensetzun als Valeriansäure. Der abfiltrirte mit übergegat gene Körper zeigte sich in seinen Verhältnisse ganz so wie Orcoselin, aber sie erhielten ihn nich in hinreichender Menge, um dies durch eine Antlyse zu bestätigen.

Durch kaustisches Kali wird das Athamand auf ähnliche Weise zersetzt. Von einer sehr staken Lauge wird es in der Kälte aufgelöst, all von einer weniger starken wird es erst im Sien aufgelöst. Die Lösung ist tief rothbraun. Schriftelsäure fällt daraus Orcoselon mit gelber Fark aber verändert, ungefähr so, wie es durch Schriftelsäure hervorgebracht wird. Bei der Destill tion der sauren Flüssigkeit geht Valeriansäure übe aber trübe von ein wenig Orcoselin.

Das Orcoselon variirt in seiner Zusammensetzung je nach der verschiedenen Operation, wie wohl nur unbedeutend. Frisch ausgewaschen un noch feucht, löst es sich in kaustischem Ammeniak mit gelber Farbe auf, und diese Lösung gibnit essigsaurem Bleioxyd einen schöuen gelber Niederschlag, welcher analysirt wurde. Er wurd zwar nicht von constanter Zusammensetzung er

holten, aber alle Resultate näherten sich der Formel 3Pb + C1+H10O5. Ein anderes Product von Ber Einwirkung des Alkali's, als Oreoselon, Valeriansäure und ein wenig Oreoselin konnte nicht intdeckt werden.

Schmidt ') bat unter Wöhler's Leitung den Limonin. litteren Körper aus den Kernen von Citronen und Apfelsinen (Bernay's Limonin, Jahresb. 1842, 384) analysirt. Er kürzt den Namen in Lien ") ab. Die mikroskopischen Krystalle gehöm dem rhombischen (1 und 1 achsigen) System . Es verträgt + 2000 ohne sich zu veräudern. ei 4 244° schmilzt es und erstarrt dann amorph; er es wird nach dem Auflösen in Essigsäure lieder krystallisirt erhalten. Es löst sich wenig Wasser, Aether und in Ammoniak, aber leicht h Alkohol und in Essigsäure, und am leichtesten kaustischem Kali, woraus es durch Sänren unzändert wieder abgeschieden wird. Die Lösung Alkohol ist neutral and setzt es in Krystallen was anch mit der Lösung in Essigsäure stattfilet, ohne dass ihm dann diese Säure anhängt. fällt keine Metallsalze. Von Schwesclsäure ard es mit rother Farbe aufgelöst, Wasser fällt unverändert wieder aus. Dabei bildet sich kine gepaarte Schwefelsäure. Concentrirte Sal-

Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 423.

[&]quot;) Es wird angegeben, dass diese Abkürzung des Namens inswegen geschehen sei, um die Endigung in ausschliesslich Pflanzenbasen zu reserviren. Diess ist an und für sich aber es dient gegenwärtig zu nichts mehr, da die Anzahl in Namen für Pflanzenstoffe, welche sich mit in endigen, ahne dass sie Basen sind, bereits schon so gross ist.

petersäure löst es unverändert auf; es kann demit gekocht werden, und Wasser fällt es dage unverändert wieder aus. Chromsäure wirkt in Sieden ebeufalls nicht darauf ein. Es wurde aus sammengesetzt gefunden aus:

,	Gelunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	66,13	42	66,17
Wasserstoff	6,57	50	6,55
Sauerstoff	27,30	13	27,32.

= C⁴² H⁵⁰ O¹³. Es enthält also 2 Atome Sang stoff mehr als Phloridzin, aber durch keiped Art von Reductions-Versuchen liess es sich i Phloridzin verwandeln.

Asparagin.

Piria*) hat sehr merkwürdige Angaben ül das Asparagin mitgetheilt. Menici hatte in de Kraute von Vicia sativa, welche Pflanze in genanntem etiolirten Zustande aufgewachsen we einen krystallisirten Körper gefunden, um sen Untersuchung er Piria bat. Da die Qui tität dazu nicht hinreichte, so säete Piria 10 P Vicia sativa in Gartenerde an einen dunki Ort. Sie keimte und wuchs sehr hoch und tig auf. Dann wurde das Kraut abgeschnitte der Saft ausgepresst, durch Kochen coagulist. trirt und bis zu einem gewissen Grade verdunst worauf er eine Menge gefärbter Asparagin-Er stalle absetzte. Durch weiteres Verdunsten d Mutterlauge wurde noch mehr davon erhalten, dass die ganze Ausbeute davon 240 Grammen be trug, von denen durch Umkrystallisirungen un Behandlung mit Blutlaugenkohle 150 Grm. völli reinen und farblosen Asparagins erhalten wurden

^{&#}x27;) Comptes read. 16. Sept. 1844.

von dem er ausserdem die Eigenschaften und durch eine Verbrennungsanalyse die Zusammensetzung bestimmte *).

Die Wieken selbst enthalten kein Asparagin, aber es ist in der grünen Pflanze enthalten, wiewohl in bedeutend geringerer Quantität, als in der etiolirten, und sobald die Pflanze zum Blühen kommt und anfängt Samen anzusetzen, ist es daraus verschwunden. Piria macht darauf aufmerksam, dass die Bestandtheile, z. B. das Albumin und die Menge Asparagin u. s. w., welche in den an dem dunklen Orte aufgewachsenen Wickenpflanzen enthalten waren, nicht aus der Luft durch den Einfluss des Lichts entnommen worden sein hönnten, sondern dass sie von dem Samen und von der Gartenerde, worin sie gewachsen waren, herrührten.

Wurde der ausgepresste Saft ohne vorherige Congulation in der Wärme sich selbst überlassen, so fing er an zu schimmeln und einen faulen Gerach anzunehmen. Es war dann alles Asparagin darin zerstört worden, und bei einem anderen Versuch, bei dem er mehr keystallisirtes Asparagin hinzugefügt hatte, war auch dieses zerstört worden, und an der Stelle desselben erhielt er nach dem Filtriren und Verdunsten krystallisirtes

^{&#}x27;) Die angegebenen Zahlen müssen verdruckt worden sein, weil sie nicht Zusammensetzung des Asparagins angeben, wie aus folgender Vergleichung zu ersehen ist:

	Piria.	Pelouze, für gewöhnliches Asparagio
Kohlenstoff	31,80	39,31
Wasserstoff	6,85	6,36
Stickstoff	42,54	22,49
Sauerstoff	18.80	31.84

bernsteinsaures Ammoniak, dessen Natur er asserdem durch eine Verbrennungsamlyse controlirte.

Nach Liebig ist wasserfreies Asparagia = 40 +8H+2N+30. Bernsteinsaures Ammonismoxyd ist = 4C + 12H + 2N + 40. Es mess also aus Asparagin durch Hinzufügung von 2 Atsmen Wasserstoff und 1 Atom Wasser gehildet werden können.

Krystallisirter Convallaria majalis.

Walz') hat aus dem getrockneten und pulve-Körper in der risirten Kraute von Convallaria majalis auf folgende Weise einen krystallisirten Körper dargestellt: das Pulver wurde mit Alkohol von 0.84 specif. Gewicht ausgezogen und die Lösung so lange mit essigsaurem Bleioxyd vermischt, als dadurch noch ein Niederschlag entstand. wurde die Lösung abfiltrirt, der grösste Theil des Bleioxyds darin derch Schwefelsäure und der Rest davon mit Schweselwasserstoff abgeschieden, der Alkohol bis zu 2 davon abdestillirt, der Rückstand noch warm mit seinem gleichen Volum heissen Wassers vermischt und in ein hohes Glas gegossen. Beim Erkalten setzten sich daraus voluminöse Flocken ab, welche zuletzt einen krystallinischen Niederschlag bildeten, worauf die darüber stehende, geklärte Flüssigkeit gelb war. Der Niederschlag war braungrün. Er wurde gesammelt, mit wenig Wasser gewaschen, mit Aether digerirt, um Wachs, Fett, Harz und Blattgrun daraus wegzunehmen, wodorch er fast farblos wurde. Er wurde nun in Alkohol aufgelöst, die Löseng lange Zeit mit Blutlaugenkohle digerirt, bis sie

^{*)} Jahrb. f. pract. Pharm. VIII, 84.

farblos geworden war, dann absiltrirt, die Hälste des Alkohols daraus abdestillirt, der noch warme Rückstand mit seinem gleichen Volum heissen Wassers verdünnt und dann erkalten gelassen, wobei sich daraus atlasglänzende, blendend weisse Krystallschuppen absetzten, so dass die Flüssigkeit damit einen Brei bildete. Nach dem Verdünnen mit mehr Wasser fielen sie leichter nieder, wo sie dann auf ein Filtrum genommen wur-Aus der davon abgelaufenen Flüssigkeit wurde durch weiteres Verdunsten noch etwas mehr davon erhalten, jedoch nicht viel. Dieser Körper backt beim Trocknen zu einer weissen, spröden Masse zusammen, die sich unter einem Vergrösserungsglase aus Krystallschuppen zusammengewebt zeigt. Ihr Geschmack ist bitter und kratzend, besonders in der Alkohollösung. Sie ist fast unlöslich in Wasser und in Aether. Im Uebrigen sind ihre Eigenschaften noch nicht angegeben worden. Auch hat sie noch keinen Namen erhalten.

Righini") hat den Namen Punicin einem Punicin. scharfen, nicht krystallisirenden Körper aus der Wurzelrinde von Punica Granatum gegeben. Er bereitet daraus ein Extract mit schwachem Alkohol, verdanstet dieses bis zur Trockne, reibt den Rückstand mit halikydrat zusammen, setzt dann 8 Th. siedendes Wasser hinzu, hält es eine Weile heiss, filtrirt und fällt mit Schwefelsäure, welche nicht im Ueberschuss binzu kommen darf. Das Punicin schlägt sich in der beissen Flüssigkeit in Gestalt eines Oels nieder, welches dann erstarrt, ähnlich einem Harz. Es ist gelblich weiss, hat

^{*)} Journ. de Pharm. et de Ch. V, 298.

einen eigenthümlichen schwachen Geruch, ähelich dem von unreinem Veratrin, und einen schaften Geschmack. Es löst sich in Säuren auf und wiel daraus durch Ammoniak wieder niedergeschte gen. — Es muss besser untersucht werden.

Geumbitter.

Buchner d. Aelt. *) hat in der Nelkenwurze Radix Gei urbani, bei einer Apalyse derselbe einen eigenthümlichen, bitteren Körper gefunde welcher sich der Klasse der Säuren nähert an welchen er Geumbitter nennt. Er bereitet il auf folgende Weise: die pulverisirte Wurzel wie mit & ibres Gewichts Kalkhydrat vermischt un das Gemenge mit 40procentigem Alkohol digeriet wedurch man eine weingelbe Lösung erhält, ve der der Alkohol abdestillirt wird. Dabei ist Ger säure ungelöst zurückgeblieben und die Flüssig keit enthält nun eine Verbindung von dem bittet ren Körper mit Kalk, nebst Chlorealcium und et sigsaurer Kalkerde. Sie wird im Wasserbade bit zur Trockne verdunstet, der Rückstand mit Alle hol von 0,833 digerirend behandelt und die ge bildete blassgelbe Lösung noch warm abfiltritig Beim Erkalten wird sie gelatinös, ohne trübe z werden, dadurch, dass ein Theil von dem Bitter stoff-Kalk gelatinirt. Bei + 600 wird sie wied flüssig. Sie wird zur Trockne abgedunstet, de Rückstand in Wasser aufgelöst, aus der Lösung der Kalk mit Oxalsäure niedergeschlagen, de oxalsaure Kalk abfiltrirt, und die frei gewordene Säure mit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt, filtrist und zur Trockne verdunstet. Die gelbe, amorphe Masse wird in Alkohol aufgelöst, welcher Chlor-

^{*)} Buchn. Repert. z. R. XXXV, 184.

blei ungelöst zurücklässt, die Lösung durch Schwefelwasserstoff von Bleioxyd befreit und die unfiltrirte Flüssigkeit im Wasserbade zur Trockne verdunstet. Der schwarze Rückstand wird mit Alkohol ausgezogen, welcher dann beim Verdunsten
ein klares, honiggelbes Extract zurücklässt, welches das Geumbitter ist, von neutraler Beschaffenheit.

Aus den angegebenen Versuchen ist es jedoch nicht ganz klar, ob nicht dieser so erhaltene Körper eine Verbindung von dem Bitterstoff mit Alkali ist; denn Buchner führt an, dass er sich trübe in kaltem und klar in heissem Wasser auflöst und dass er aus der Lösung durch Säuren mit weisser Farbe ausgefällt wird, welche Einwirkung sich schwerlich anders verstehen lässt, als dass die Säure eine Basis sättigt, durch welche er löslich gemacht worden war. Das Ausgefällte löst sich in Alkali wieder auf. Diese Frage verdient ins Klare gebracht zu werden.

Buehner gibt die Eigenschaften dieses Bitterstoffs folgendermaassen an: Er ist amorph, enthält keinen Stickstoff, löst sich schwierig in Wasser, leicht in Alkohol und in Aether, gibt mit Alkali, Kalk und Bleioxyd Verbindungen, welche sich leicht in Wasser und in Spiritus lösen, und welche nicht krystallisiren. Mit Ucherschuss an Bitterstoff gelatinirt die Kelkverbindung aus ihrer warmen Lösung in Alkohol. Aus der Auflösung seiner Alkali-Verbindung wird er durch Säuren mit weisser Farbe gefällt, und dareuf aufgelöst in Alkohol oder in Aether und dann abgedunstet, bleibt er harzähnlich und fast farblos zurück, so dass er in völlig reinem Zustande ungefärbt zu

sein scheint. Durch kalte concentrirte Schweselsäure wird er in einen rothen, und durch warme Salpetersäure in einen gelben Farbstoff verwandelt.

Producte der Mulder") hat eine ausführliche Untersuchung Weingährung über die Hefe, deren Entstehung und Zusammensetzung angestellt, welche gewiss die klarste und deutlichste von allen denen ist, welche bis jetzt gemacht worden sind.

Seine Abhandlung theilt sich in 3 Abtheilungen, die erste: Ueber die Methode, nach welcher zu Schiedam in Holland Hese gebraut wird. Die darin enthaltenen praktischen Ausklärungen sind von grosser Wichtigkeit, aber das eigentlich Technische liegt ausserhalb den Grenzen dieses Jahresberichts.

Die zweite Abtheilung handelt von der Bildung der Hefe in Würze und in dem Weinmost oder Traubensaft, welche in beiden besonders betrachtet wird.

Die Würze oder eine durch sogenanntes Einmaischen, d. b. Einwirkung von Wasser von einer bestimmten Temperatur, bereitete Infusion aus Malz- oder Gersten-Schrot, wobei das Diastas des Malzes die Stärke in gährungsfähigen Zucker und Dextrin verwandelt, euthält nun diesen Körper, nebst Albumin in uncoagulirtem Zastande und die übrigen in Wasser auflöslichen Bestandtheile aufgelöst. Abfiltrirt und in einer Temperatur von + 18° bis + 26° sich selbst überlassen, geräth sie in Gäbrung, ohne dass es erforderlich ist, Hefe hinzuzusetzen, (wiewohl ein

^{&#}x27;) Scheik. Onderzoek. II, 409.

Zusatz davon die Gährung im hohen Grade beschleunigt und befördert). Die vorher klare Flüssigkeit trübt sich immer mehr, indem Hefe gebildet und abgeschieden wird, und in demselben Maasse wird die Gährung lebhafter. Wird dieser Niederschlag abgeschieden, nachdem die Gährung halb vollendet ist, und die filtrirte Flüssigkeit wiederum sich selbst überlassen, so kommt sie von Neuem in Gäkrung, aber schwieriger und weniger lebhaft; sie trübt sich und setzt von Neuem Hese ab. Betrachtet man den auf dem Filtrum zurückgebliebenen Niederschlag unter einem Mikroscope, so erkennt man, dass er aus runden, geschlossenen, kugeligen, im Innern gefüllten Zellen besteht *). Sie enthalten einen proteinartigen Körper.

Dies ist nun sogenannte Bierhefe. Wird sie in eine Lösung von reinem Traubenzucker oder Pruchtzucker, welche für sich allein nicht gähren würden, gelegt, so bringt sie darin Weingährung mit ihrer Kohlensäure-Entwickelung hervor. Wiewohl die Zelle geschlossen ist, so tritt doch in Folge von Exosmose die Proteinverbindung daraus hervor, der Zucker dringt hinein und das Protein heraus, und es ist dieser proteinartige Körper, welcher die Ursache der Gäh-

^{*)} Ich habe im vorhergehenden Jahresberichte, S. 539, angeführt, dass Mulder diese Zellen für eine Art lebenden cryptogamischen Gewächses ansieht, nahe verwandt mit Byssus flos aquae, so wie meine grossen Zweifel über das Dasein von lebender Organisation in diesem chemischen Product. Die Mrinungen darüber haben jedoch keinen Einfluss auf die Ansichten über die Bildung, Wirksamkeit und Zerstörung der Hese, was von dieser Frage unabhängig ist.

rung wird, bei welcher derselbe und der Zucker, jeder auf seine Weise, gloichzeitig zerstört werden, der Zueber in Alkohol und Kohlensäure und das Protein in Ammoniak und andere Körper, welche' daraus nicht'entstehen, wenn nicht Zucker vorhanden ist', so dass, wenn man die Proteinverbindung als.das Gährungsmittel für den Zucher betrachtet, der Zucker als das Gährungsmittel für jene angeschen werden kann. let der Zucker in grösserer Menge vorhanden, so endigt die Gilrung, wenn nichts mehr von der Proteinverbitdung unzerstört übrig ist. Aber dann liegt doch scheinbar die hinzugesetzte Hese noch da. was jetzt noch übrig ist, ist keine Hefe mehr, sondern es sind die Zellen, welche die Proteisverbindung verloren haben, theils unbeschädigt und gelüllt mit den Bestandtheilen der sie umgebenden Flüssigkeit, theils zersprengt, und diese sind nun michts; anderes, als eine Art Zellenge rüste/ welches wis im vorbergehenden Amylon genamnt haben mud welches nicht das Vermögen bat, die Gährung zu bewirken. Die Zellenform and die Membran, welche sie bildet, haben keinen Einfluss auf die Gährung. Sie haben nur den Entzweck, dass der datin eingeschlossene, die Galrung erregende Körper als' ein Niederschlag am ciner gährenden Flüssigkeit abgeschieden und auf eine andere übertragen werden kann, um diese in Gährang zu versetzen. Aber dass es nicht die Zelle oder deren Rugelform, sondern der darin eingeschlossene Körper ist, welcher die Gährung hervorruft, ersieht man aus folgendem Versuche: Vermischt man die abgeschiedene Hese mit lauwarmem Wasser und lässt sie eine Weile daris

ken, so trutt in Polge von Kanamore das Produrch die Zellenwand bemas und dafür Wasbinein; und wird des Wasser dann abbitriet. wenig Zucker darin aufgelüst und die Lösung er angemessenen Gährungs-Temperatur ausgest, so gesäth sie in lebhafte Gährung. Amf ne Weise hann man mit reinem Wasser viel dem proteinartigen Körper in aufgelötter Form fernen, damit Zocher in Gährung setzen, und stat die Zellen unwirksam ührig behalten. Raer und vollständiger, wie mit reinem Wasser inicht dieses, wenn man die Hese mit einer den Lösung von Zucker übergiesst, in einer pperatur, worin die Weingührung noch nicht innt. Nach den Gesetzen der Endosmose und smooe dringt non durch die Zellenwände die kerlösung hinein und dafür die Proteinlösung bas, so dass die Zuckerlösung nun in einer meten Temperatur eine flüssige Hese wird. tend das zurückgebliebene Ungelöste alle eder grössten Theil seiner Krast verloren hat. Mulder führt viele Gründe für die Vermeeg an, dass die Amidonmembran in den Hegeleben aus dem Dextrin gehildet werde, woldie Würze aufgelöst enthält, und dessen Re-Atheile während der Gährung derin umgesetzt Mulder neunt sie in seiner Abhand. fortwährend Cellulosa; hber darunter vert er nicht das Xylon oder die Holz-Cellulose. bemerkt, dass sie durch verschiedene Naanterschieden werden müssten, um nicht vermelt zu werden, aber er katsie nicht gegeben. Weinmost und Beerensaft (Mulder führt giklich Weinbeersaft (Aalbessensap) an), welche

kein Dextrin unthalten, gähren ebenfalls ohne Zasatz von Hefe, aber davin bilden sich nicht die mit Amylonhüllen umgebenen Hefekügelchen.

Ob das aus diesem Beerensaft entnommene Beispiel zu dem allgemeinen Schlass führen kann, dass da, we kein Dextrin vorhanden ist, die Hefe nicht in der cellulären Form abgesetzt wird, halte ich jedoch noch nicht für entschieden. Denn klarer Weinmost, welcher von selbst in Gährung übergeht, wird, gleichwie auch süsse Weine, wenn eine neue Gährung darin eintritt, trübe, und setzt eine Hefe ab, welche Kugelforn hat, und welche Zucker in Gährung setzt, wena sie nicht gar zu lange Zeit darin liegen gelassen wurde. Danach will es scheinen, als wäre die Vermuthung, dass des Amylon in der Hefe ner aus dem Dextrin sollte gebildet werden können, ger zu beschränkt genommen, besonders da die Zusammensetzung des Fruchtzuckers eine eben so wahrscheinliche Erklärung, wie die des Dextries, für die Bildung des Amylons auf Kosten ihrer Bestandtheile gestattet.

Die Proteinverbindung, welche die Gährung veranlasst, ist nicht Albumin oder Pflanzenleim, sie muss, ehe sie in den Zustand kommt, werin sie die Gährung einleitet, eine Veränderung erleiden, was man daraus erkennt, dass die Weingährung nicht in Trauben, Beeren und süssen Früchten stattfindet, so lange die Luft durch ihre änsere Hülle abgehalten ist, aber sie beginnt, wie dies schon Gay-Lussac's bekannte Versuche ausgewiesen haben, sobald die Luft Zutritt bekommt. Das Albumin in dem Safte wird dabei in eine Proteinverbindung mit Sauerstoff verwan-

delt, die in der lebenden Pflanze nicht entkalten ist, vielleicht auch nicht in lebenden Thieren. Sie macht das erste, eigentlich wirksame Glied von den Metamorphosen aus, welche das Protein zu durchlaufen hat. Mulder führt an. dass es in Oxyprotein übergehe, unter Aufnahme von mehr und mehr Sauerstoff-Atomen, bis es zuletzt in essignaures Ammoniumoxyd, Kohlensäure und Wasser zerfällt; was alles sich jedoch gegenwärtig noch nicht anders als dadurch bestätigen lässt, dass in der ausgegohrenen Flüssigkeit, ausser Alhohol, wirklich essigsaures Ammoniumoxyd enthalten ist, worin das Ammoniak nur von dem proteinartigen Körper seine Entstehung nehmen kann. Es ist ausserdem sehr wahrscheinlich, dass selbst der Pslanzenleim (vielleicht auch das Muein) durch seinen Proteingehalt ähnlich beschaffene Metamorphosen erfährt, wie Albumin, and dadurch die Bildung von wirksamer Hefe veranlasst.

Ohne Gegenwart von Zucker wird die Hefe auf eine ganz andere Weise zersetzt, dusch offenbar Fäulniss und Entwickelung stinkender Stoffe.

Wenn Pektin in gührenden Flüssigkeiten vorkommt, was jedoch nicht oft stattfindet, so kann diesem kein Antheil an der Weingährung zugeschrieben werden, wofern es nicht vorher in Zucker übergeht, aber dagegen seheint es hinderlich einzuwirken und zu der schleimigen Gährung beizutragen.

Thenard fand, dass ausgegehrener Zucker 4 Proc. seines Gewichts von einem extractähnlichen Körper zurückliess, welcher durch Verdunsten der spirituösen Flüssigkeit erhalten werde. Es ist in der That sonderber, dass keiner von den

vielen, welche nachher Versuche über Hese and Gährung angestellt haben, diesen Versuch unter ungleichen Umständen wiederholt hat. Die Zusammensetzung des Zuckers dentet auf eine Theilung desselben gerade auf in Alkohol und in Kohlensäure. Man hat also keinen Grund, jenes Extrat als ein Nebenproduct davon anzusehen. Die Outtität von Hese, mit Zellenmembranen und allen, welche zur Verwandlung von 100 Th. Zucher in Alkohol und Kohlensäure erforderlich ist, beträgt nach Thénard aur 11 Theil. Jenes Extrest scheint also auch devon nicht entstehen zu kösnen. Mulder glaubt, dass der von Thénard angewandte Zueker nicht rein gewesen sei. Betracht der Quantität des Rückstandes ist eine solche Erklärung nicht wahrscheinlich. Aber als Thénard seine Versuche anstellte, war vieles unbekannt, was wir jetzt wissen. Wir wissen nun', dass während ein Theil des Zuckers bei der Gährung normal sersetzt wird, ein anderer greseerer oder kleinerer Theil desselhen durch dabei einwirkende Neben - Ursachen in Mannazucker und in Milcheäure verwandelt werden kann, und dass ausserdem, wenn man krystallisirten Rohrancher anwendet, dieser zuerst durch den katalytischen Einfluss der Hefe in Fruchtzucker verwandelt wird. Hat er dann nicht völlig ausgegohren, so bleibt die sen extractformig zurück. Ausserdem kann dieses Extract, wenn Hefe im Ueberschuss angewandt worden war, um allen Zucker zu zersetzen, die extractantiche, in Wasser löeliche höhere Sauerstoff - Verbindung von Pretein sein, welche wir weiter unten kennen lernen werden. Ohne neue «Versuche mit gewogenen Quantitäten von reinem

Zueker und reiner Hefe, wobei bis in die kleinsten Einzelheiten berücksichtigt wird, was und wie viel von einem jeden Körper dabei hervorgebracht wird, werden wir stets auf dem trügerischen Passe von Vermuthungs-Untersuchungen stehen bleiben. Aber wichtige Entdeckungen sind dem Vorbehalten, welcher jetzt diese Arbeit ühernehmen wird, wenn er dazu einen hinreichend scharfen Blick und unverwirrtes Urtheil besitzt. Die Untersuchung wird, nachdem die Natur der Hefe bekannt geworden ist, möglich und vielleicht leicht. Bis dahin war sie ein hoffnungsloses Unternehmen. Unter Mulder's Leitung würde eine solche Untersuchung sieher allen Ansprüchen genügend ausfallen.

Bei der Gährung werden Nebenproducte hervorgebracht, aber nur in so kleinen Quantitäten, dass sie nur bei Versuchen im Grossen bemerkbar werden, z. B. Fuselöle, Amylalkohol, acetylsaures und oenanthyligsaures Aethyloxyd. Dieselben gehören nach Mulder's Ansicht nicht dem Zucker und der Hefe an, sondern eigenthümlichen Neben-Stoffen im Weine, in der Koramaische, Kartoffelmaische, und sie sind daher verschieden, je nach der Verschiedenheit dieser.

Endlich kommen bei der Malz- und Korngährung zwei Arten von Hese vor: Oberhese und Unterhese. Die erstere schwimmt wie ein Schaum oben auf und es geht lange Zeit darauf hin, ehe sie niederfällt, und die letztere erhebt sich nicht von der unlöslichen Masse. Ihre Wirkungsart ist verschieden. Die erstere bewirkt eine rasche und lebhaste Gährung, die letztere eine langsame und lange sortdauernde oder die Art von Gährungs-

process, welcher bei der Bereitung des bayerschen Biers erstrebt wird. Dass zwischen diesen beiden Hefearten ein Unterschied stattfindet, scheint ganz klar zu sein; aber diesen Unterschied durch eine chemische Untersuchung darzulegen, so fem er nicht in einem ungleichen Gehalt an der Proteinverbindung begründet ist, was wohl möglich wäre, dürfte schwierig sein.

Die dritte Abtheilung umfasst die eigentlich analytischen Untersuchungen über die Hefe. Das bis jetzt Angeführte hat berichtweise gezeigt, was die Hefe eigentlich ist, nämlich sie ist eine Proteinverbindung, eingeschlossen in kugelförmige Zellen von Amylon; und dies ist es nun, was die Analyse beweisen soll.

Wird die Hefe, so wie sie aus einer Makoder Korn-Einmaischung erhalten wird, nach den Waschen mit ein wenig kaltem Wasser, um sit von den Stoffen zu befreien, welche die gährende Würze enthalten hatte, Versuchen unterworfes, so wird es niemals möglich, sie in chemisch reinem Zustande zu erhalten, weil die Bestandtheile der Flüssigkeit in Folge von Exosmose in die Hefekügelehen eindringen, so dass sie nicht ausgezogen werden können, ohne deren Zusammensetzang zu verändern. Sie enthält ausserden Essigsaure, welche sich in Berührung mit Luft immer mehr darin bildet. Ausserdem enthält diese Art Hefe noch einen anderen Bestandtheil, welcher zwar nicht auf die Erregung der Gährung einen Einfluss ausübt, der aber mit dem Proteinkörper chemisch verbanden zu sein scheint, nimlich phosphorsaure Kalkerde mit einem gewissen Ueberschuss an Phosphorsäure, und welcher in

Gestalt von Asche zurückbleibt, wenn die Hese verbrannt wird, gemengt mit einigen anderen geiwöhnlichen Bestandtheilen der Pslanzenasche. Der Gehalt davon steigt bis zu ungefähr 10 Proc. vom Gewicht der getrockneten Würze-Hese. Eine sehr geringe Quantität von den setten Stoffen des Getraides ist ebenfalls darin enthalten.

Die erste Frage, welche sieher entschieden werden muss, besteht darin, wie ist das rohe Material für die Zellenhülle beschaffen und zusammengesetzt? Ist dies ein Mal mit Sieherheit bekannt, so lassen sich die Verbrennungs-Analysen der Hese berechnen.

Das Amylon schliesst die Proteinverbindung so wohl ein, dass diese weder durch Wasser noch durch Säuren völlig ausgezogen werden kann. Kocht man die Hese aber mit Kali, so löst sie sieh völlig darin auf, woraus es sieh ergibt, dass das Zellgewebe nicht Xylon ist. Nach vielen Versuchen, um das Zellgewebe von der Proteinverbindung zu isoliren, glückte dies zuletzt vollkommen auf die Weise, dass die Hefe mit einer getroffenen Quantität von einer mässig starken Kalilauge im Sieden behandelt wurde, wodurch sieh das Protein zu einer braunen Flüssigkeit auflöste, so wie ausserdem gerade nicht wenig, aber doch nicht alles Zellgewebe. Der Rückstand wurde, um die letzten Spuren von Protein daraus auszuziehen, ohne den Rest von dem Amylon aufzulösen, zuerst mit kaustischem Ammoniak und darauf mit verdünnter Salzsäure behaudelt, dann ausgewaschen. Dadurch wurde das Xylon aufgequollen, halb durchsichtig und gallertartig erhalten, ganz ähnlich dem aus Amylon bestehenden Zellgewebe von Isländischem Moose oder von Sphaerococcus erispus. Es war nun unlöslich in siedendem Wasser, löslich in kalter und starker Ralilauge, gab kein Xyloidin mit Salpetersäure, und wurde durch Kochen mit verdünnten Säuren in Ulminsäure und Huminsäure verwandelt. Es enthielt & Proc. Asche. Selbst nach Behandlung der Hefe mit Chlor blieb derselbe Körper zurück. Getrocknet bei + 140° gab es, nach Abrechnung der Asche (C = 75,12):

Gefunden.			Aı.	Ber.	
W	eniger rein.	Rein. M	lit Chlor bereitet		
Kohlenstoff	44,65	— *)	44,54	12	44,49
Wasserstoff	6,39	6,11	6,41	20	6,16
Sauerstoff	48.97		40.05	10	49,35

Es hat also völlig sowohl die Eigenschaften als auch die Zusammensetzung des Amylons.

Die ganze Hese gab nach dem Trocknen bei + 130° eine schmelzbare Asche, welche 10,39 Proc. betrug. Im Uebrigen gab sie, bei derselben Temperatur getrocknet und nach Abrechnung der Asche, solgende Zusammensetzung, berechnet nach dem alten Atomgewicht des Kohlenstoß = 76,438:

	Gefunden		Berechnet nach	
		70,0	Protein u. 30,0 Amylon	
Kohlenstoff	51,91	51,74	52,25	
Wasserstoff	7,17	7,14	6,66	
Stickstoff	11,08	11,08	11,20	
Sauerstoff	29,84	30,04	29,89	

^{*)} In der Angabe der bei der Verbrennung erhaltenen Kohlensäure findet sich ein Druckfehler, welcher zu einem anderen Kohlenstoffgehalte führen würde, als welcher für die gefundene Zahl in der Abhandlung berechnet worden ist.

Daraus ergibt es sich also, dass die Protein-Verbindung 0,7 und das Amylon 0,3 vom Gewicht der Hefe ausmacht.

Dieses Verhältniss ist jedoch nicht unveränderlich. Mulder analysirte mehrere Proben von
Hefe, erhalten von verschiedenen Bereitungen,
wobei er solche Abweichungen in der Zusammensetzung erhielt, dass das Resultat davon war,
dass der Proteingehalt darin von 0,55 bis 0,7 variirt.

Durch Kochen mit Alkohol wird die Hese in ihrer Zusammensetzung auf keine andere Weise verändert, als dass er eine sehr geringe Quantität von Fett daraus auszieht, sast nur eine Spur, aber durchaus keinen Pflanzenleim.

Salzsäure löst das Protein daraus auf, aber sie wirkt in der Wärme zerstörend darauf ein, indem sie damit Ammoniak, Ulminsäure und Huminsäure hervorbringt, während durch Huminsäure braun gefärbtes Amylon zurückbleibt, was sieh leicht in Kalilange auflöst.

Essigsäure löst einen guten Theil von dem Protein auf, welches daraus durch kohlensaures Ammoniak niedergeschlagen werden kann, frei von Asche und von unorganischen Bestandtheilen. Wohl ausgewaschen und getrocknet bei + 130° gab es bei der Analyse:

Kohlenstoff 54,35 Wasserstoff 7,04 Stickstoff 16,03 Schwefel 0,25 Sauerstoff 22,33.

Phosphor war nicht darin enthalten. Nach Mulder's Berechnung entspricht dies der Formel = 45(C⁴⁰H⁶²N¹⁰O¹²) + S, was derselbe Schwe-

felgehalt ist, wie der des Krystallkörpers im Auge. Was Essigsäure nicht aufgelöst hatte, bestand nach der Berechnung einer Verbrennungs-Aulyse zur Hälfte aus Amylon und die andere Hälfte war eine Proteinverbindung.

Ammoniak zicht daraus nur sehr wenig Pro-

Wasser löst daraus ausser Protein freie Pho phorsaure und darin aufgelösten phosphorsauren Kalk und Essigsäure auf; aber zogleich auch eine Portion Dextrin, welches die Hefe entweder schot enthält, oder in welches sich das Amylon durch anhaltende Einwirkung des Wassers umsetzt. erstere ist jedoch am wahrscheinlichsten, wenn das Waschen fortgesetzt wird, so lange kaltes Wasser noch etwas auszieht, was sehr lange fortdauert, nichts mehr davon in dem Ungelösten Die Proteinverbindung hat eine zurückbleibt. grosse Neigung, Sanerstoff aufzunehmen, und nach der Verdunstung der Wasserlösung bleibt eine braungelbe, extractabnliche, zerflieseliche Masse zurück, welche freie Phosphorsaure enthält. Wird darauf die vollständig ausgewaschene Hefe mit Wasser ausgekocht, so löst dieses viel mehr von der Proteinverbindung auf, welche dabei in eid höberes Oxyprotein übergeht, als zu welchem sich thierische Proteinverbindungen bringen lassen, es wird in Wasser auflöslich und extractähnlich. Aber dabei löst sich auch viel freie Phesphorsäure und phosphorsaurer Kalk auf, welche, da sie sich durch Auswaschen mit kaltem Wasser nicht ausziehen lassen, dadurch ausweisen, dass sie mit dem Proteinkörper ehemisch verbunden gewesen sein müssen, und welche jetzt diesen

seiner höheren Oxydation zu einem in Was-Bislichen Körper folgen.

Beim Verdunsten blieb ein rothbraunes, zerpuliches Extract zurück, welches, nachdem es
hige Male in Wasser aufgelöst und durch Alhiel daraus wieder niedergeschlagen und dann
harf ausgetrocknet worden war, beim Verbrenh 39,59 Procent Asche lieferte, welche durch
sephorsäure sauer war, in der Luft zerfloss
d in höherer Temperatur schmolz.

Die Verbrennungs-Analyse gab, nach Abzug

* Asche (C == 76,438):

Gefunden		Atome	Berechnet	
	Kohlenstoff	43,47	40	43,65
	Wasserstoff	6,59	74	6,59
1	Stickstoff	12,68	10	12,64
-	Sauerstoff	37,26	26	37,12.
	SLAS A. TO	. ′		AAC I M

=40C+74H+10N+260,

wiederum führt zu 1 Atom Octoxyprotein C⁴⁰ H⁶² N¹⁰ O²⁰ und 6 Atome Wasser, welche statere nach Mulder der freien Phosphorsäure nd den Salzen angehören.

Um über die Natur dieses Körpers Sicherheit in erhalten, stellte Mulder viele Analysen mit dem durch Kochen der Hefe mit Wasser gebildeten Extract an, aber mit Vermeidung des langen, vollständigeren Auswaschens mit kaltem Wasser, digerirte das concentrirte Decoct mit kohlensaurem Kalk, um Phosphorsäure und phosphorsauren Kalk daraus abzuscheiden, trocknete die Lösung ein und unterwarf den Rückstand der Verbrennungs-Analyse.

Bei allen diesen Versuchen entsprach dus Resultat einem Gemenge von Octoxyprotein $= C^{40}H^{62}N^{10}O^{20}$ mit Dextrin und wenig Wasser, worin er zuletzt die Einmischung der letzteren so niedrig stellte, dass sie auf 1 Atom von dem ersteren nicht mehr als $\frac{1}{3}$ At. Dextrin und nicht völlig 2 At. Wasser ausmachten, und stets entsprach der Sauerstoffgehalt, nach Abzug der letzteren, der Formel $= C^{40}H^{62}N^{10}O^{12} + 8O$, und in Folge davon betrachtet er die Bildung von diesem Octoxyprotein als positiv dargelegt.

Den allmälig stattfindenden Uebergang von 15 (C40 H62 N10 O12) + S in 45 C40 H62 N10 O20, durch den Einfluss der Luft und durch Oxydation des Schwesels, betrachtet er als eine gleichzeitige Bedingung für die Verwandlung des Zuckers in Koblensäure und in Alkohol, wobei das Octoxyprotein selbst allmälig in Ammoniak, Essigsäure, Kohlensäure und Wasser verwandelt wird. Wie gross der Zuschuss von Sauerstoff aus der Lust dabei erforderlich ist, und ob während des Fortgangs der Gährung die Hinzukunft von Sauerstoff nothwendig ist, welche wie wir zu glauben wissen nicht aufhört, wenn die Lust von der gährenden Flüssigkeit abgehalten wird, wird natürlicherweise der Prüfstein, auf welchem diese theoretische Ansicht durch Versuche erprobt werden muss, denn klar ist es, dass, wenn auch eine solche Verbindung, wie hier gefunden worden ist, durch Kechen mit Wasser beim ungehinderten Zutritt der Lust entsteht, daraus nicht nothwendig folgt, dass es gerade diese ist, welche sich bei der Gährung bildet, bei welcher ganz audere Umsetzungen stattfinden können. Die Bildung von Octoxyprotein

beim Kochen mit Wasser steht mit dem Gährungsprocesse in keinem anderen Zusammenhange, als dass ein süsser Pflanzensaft nicht eher gährt und Hefe daraus niederfällt, als bis Sauerstoff aus der Luft hinzugekommen ist. Aber bis jetzt haben noch keine Versuche dargelegt, dass die Luft einen fortdauernden Zutritt zu der gährenden Flüssigkeit haben muss, wenn die Gährung darin fortschreiten soll. Dagegen scheinen die im Uebrigen wenig genauen Erfahrungen im Grossen anzudeuten, dass die Gährung um so besser geschieht, je mehr der Zutritt der Lust zu einer in Gährung gerathenen Flüssigkeit verbindert wird. also noch übrig, diese wenn auch nur scheinbaren Widersprüche zwischen Erfahrung und theoretischer Ansicht zu erforschen und zu erklären.

Starke Salpetersäure gab, wenn sie mit der Hefe eine Woche lang in Berührung gelassen wurde, während dessen eine gewisse Menge von Luftblasen und den Geruch nach Ameisensäure. Die Flüssigkeit wurde gelb und die Hese ebenfalls. Die Säure wurde dann abgegossen und das Ungelöste mit Wasser abgewaschen. Der Rückstand wurde mit Ammoniak behandelt, welches viel davon auflöste, und aus dieser Lösung schied Salpetersäure wasserhaltige Xanthoproteinsäure ab = H + C5+H48 N8 O12, deren Natur ausserdem durch eine Verbrennungs-Analyse genauer bestimmt wurde. Das von dem Ammoniak Ungelöste, war gelb und konnte mit Alkohol nicht von seiner Farbe befreit werden. Die Eigenschaften und Zusammensetzung stimmten mit einem Amylon überein, welches durch einen sehr geringen Hinterhalt von Xanthoproteinsäure gefärbt war.

Chlor bringt, wenn man es in ein Gemenge von Hefe mit Wasser einleitet, unlösliches chlorigsaures Protein hervor. Wird nach beendigter Einwirkung des Chlors die Flüssigkeit abgegosen, und die gefällte braune Masse mit kaustischem Ammoniak behandelt, so verwandelt sie sich in Trioxyprotein, welches sich auflöst und aus der Lösung erhalten wird, wenn man es nach starker Concentrirung derselben durch Alkohol daraus niederschlägt. Es wurde der Sicherheit wegen auch analysirt.

Wird das, was Ammoniak nicht auflöst, noch einmal mit Chlor und darauf mit Ammoniak behandelt, so bleibt gallertartiges Amylum zurück, dessen Analyse schon im Vorhergehenden angeführt worden ist.

Lässt man die Hefe in einer Zuckerlösung liegen, welche Zucker im Ueberschuss enthält, so erfolgt, sobald die starke Gährung vollendet ist, eine langsame Gährung, nachdem der Proteinkörper an Menge abgenommen hat und schwieriger von der Flüssigkeit ausgezogen wird. Als nach 24 Tagen die Gährung noch nicht aufhören wollte, nahm Mulder die rückständige Hefe heraus, und analysirte sie nach dem Abwaschen und Trocknen durch Verbrennung. Nach der Berechnung des Resultats enthielt sie jetzt auf 8 Th. Amylon nur 2 Th. Proteinverbindung, und Mulder vermuthet, dass bei noch mehr Geduld wahrscheinlich nur Amylon übrig geblieben wäre.

Ueber die Zusammensetzung der Hefe sind auch von Schlossberger*) Versuche angestellt wer-

[&]quot;) Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 193.

den, welche ebenfalls darlegen, dass die Hefe aus Kugeln besteht, die einen proteinartigen Körper enthalten und ein stärkeartiges Zellgewebe von derselben Natur, wie das der Flechten. Die trockne Hefe gab bei der Verbrenaungs-Aualyse nach Abzug der Asche (C = 75,84):

Oberhefe. Unterhefe.

Kohlenstoff	50,05	48,03
Wasserstoff	6,52	6,25
Stickstoff	11,84	9,80
Sauerstoff	31,59	35,92.

Mulder's Untersuchungen wurden nur mit Oberhese angestellt, und die Uebereinstimmung beider Resultate ist befriedigend. Dass Mulder's Kohlenstoffgehalt höher ausgesallen ist, kommt zum Theil davon her, dass er das Atomgewicht des Kohlenstoffs höher nimmt. Dass die Unterhese weniger Protein enthält, wird aus dem Stickstoffgehalte eingesehen, und dieser Umstand schwint die ungleiche Wirksamkeit beider Hesarten binreichend zu erklären.

Schlossberger zog das Protein aus der Hefe mit verdünnter Kalilauge aus, mit der er sie zu wiederholten Malen behandelte. Aus der Lösung füllte er die Proteinverbindung mit Salzsäure aus und analysirte sie nach dem Auswaschen und Trocknen. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Kohlenstoff	55,53
Wasserstoff	7,50
Stickstoff	14,01
Sauerstoff	22,96

Dass das Protein der Hefe schwefelhaltig ist, fand er ebenfalls; aber nach der Weise, in wel-

eher er dasselbe durch Kali auszog, ging der Schwefel verloren, indem derselbe Schwefelkslium bildete.

Das mit Kalilauge ausgezogene Amylon fand er zusammengesetzt aus:

Roblenstoff 50,09 Wasserstoff 6,60 Sauerstoff 48,31,

was ebenfalls dem Resultate von Mulder's Untersuchung sehr nahe kommt. Da diese Versuche gleichzeitig angestellt wurden, wiewohl die von Sehlassberger später als die von Mulder bekannt gemacht worden sind, so können sie als gegenseitige Bestätigungen angeschen werden.

Schlossberger fand, dass sich bei der Gahrung keine Spur von dem Schwefel der Hese als Schwefelwasserstoff entwickelt. Dagogen fand er, dass frische Hele das Wasserstoffsuperoxyd mit Entwickelung von Sauerstoffgas, und das flüssige Supersulfuretum von Wasserstoff mit Entwickelung von Wasserstoffsulfid zersetzt, welche Eigenschaft sie durch Kochen verliert. So eben in Fäulniss gerathene und riechende Hefe hört auf diese Veränderung zu erleiden, wenn man sie in eine Lösung von Traubenzucker legt, welche sie in Gährung versetzt, ohne dass das dabei sich entwickelnde Kohlensäuregas übel riecht. die Fäulniss bis zu einem gewissen Grade fortgeschritten, so entsteht dadurch keine Weingährung mehr in einer Zuckerlösung, und die Fäulniss setzt sich darin gleichmässig fort.

In Rücksicht auf die Wirkungen der Hefe und auf den Zmoker äussert Schlossberger, welther diese Versuche unter Liebig's Leitung aus-

geführt hat, dass sein Lehrer darin den ersten Schritt gethan, indem er die Ursache der Störung des Verwandschafts-Gleichgewichtes von bekannten Grundsätzen abgeleitet habe, nämlich von dem berühmten Principe in der neuen Mechanik: der Uebertragung der Bewegung von einem Molecul auf den anderen» *). Aber Schlossberger vergisst uns zu sagen, warum die Molecule der in faulender Bewegung begriffenen Hefe nicht auch diese Bewegung auf die des Zuckers übertragen. «Liebig», fährt Schlossberger fort, chat dadurch an die Stelle der katalytischen Kraft und der Contract-Wirkung, dieser reinen Umschreibungen der Thatsache und Eingeständnisse unseres Nichtwissens, eine elegante Theorie gesetzt, und hierdurch einen Erklärungsgrund gewagt, der schon jetzt auf die dunkelsten Vorgänge der organischen und besonders physio - pathologischen Chemie leuchtende Strahlen wirfts.

Ueber die Hefe sind auch Versuche von Bouchardat ") angestellt worden. Er beschreibt
verschiedene von den physischen und chemischen
Eigenschaften der Oberhefe und Unterhefe von
gewöhnlichem Biergebrau und von Weinhefe, welche er Ferment noir neunt. Die Kugeln der letzteren sind völlig rund, 250 bis 228 Millimeter-Limien im Durchmesser. Sie zeigen unter einem
Mikroskope einen sehr gut ausgedrückten schwarzen Ring, wodurch das Ganze eine gleichmässige

[&]quot;) Liebig's Anwendung d. Chemie auf Agricultur u.s. w. 5. Auff. S. 469.

[&]quot;) Journ. de Pharm. et de Chemie. VI, 26.

schwarzgraue Farbe hat. Sie bringen, gleichwie die Unterhese, eine langsame aber Monate lang fortdauernde Gäbrung hervor, wobei sie nichts von ihrer Gährung erregenden Kraft verlieren, die sie auszuüben fortsahren können, wenn die Flüssigkeit schon mehr als 17 Proc. Alkohol enthält. Die von ihm untersuchte Hefe rührte von einen sogenaanten weissen Weine ber. Die Zusammensetzung der Hesearten gibt er in allgemeinen Ausdrücken auf folgende Weise an: 1) ein proteisartiger Körper, welcher sowohl Schwesel als auch Phosphor enthält; 2) eine in Alkohol löeliche, stickstoffhaltige Substanz (wir haben gesehen, dass diesem dusch Mulder's Versuche widersprochen wird); 3) ein festes Fett; 4) ein flüssiges, phosphorbaltiges Fett; 5) Milchsäure, milchsaure Kallerde und milcheaures Natron; 6) sauren phosphorsauren Kalk und saures phosphorsaures Natros. Der proteinartige Körper enthält 2 Proc. Sauerstoff mehr als Fibrin und Albumin. Concentrirte Salzsäure löst daraus das Protein auf und färbt aich dadurch schön violett. Eine verdünnte Salzsaure löst daraus nichts auf, wenn nicht die Hefe vorher auf einer Porphyrplatte ganz sein gerieben worden ist, wo dann die Säure etwas davon auflöst. Darans schliesst Bouchardat seinerseits, was die Vorhergehenden bewiesen haben, dass nämlich die Hesekügelchen aus Protein bestehen, welches in eine Hülle eingeschlossen ist, auf welche die Säure nicht wirkt.

Bouchardat hat versucht, den Zucker mit zerrührtem Gehirn von einem ausgewachsenen und von einem neu geborenen Thiere in Gährung zu setzen. Das erstere brachte den Zucker in Gährung, das letztere nicht. Dies erklärt er so, dass die Kugelform für die Erregung der Gährung erforderlich sei, und dass sich die Kugeln des ausgewachsenen Gehirns erhalten, während die des neugeborenen durch Endosmose zersprengt werden.

Um die Nothwendigkeit der Kugelform oder doch wenigstens des soliden Zustandes für die Erregung der Gährung zu beweisen, vermischte er 1 Th. Zucker in 4 Th. Wasser, welches 0,001 Salzsäure enthielt, mit Eiweiss, und liess die filtrirte Flüssigkeit ein Paar Monate lang in einer Temperatur von + 15° bis + 23° stehen; sie ging dabei nicht in Gährung über. Dann setzte er eine kleine Portion Gerbsäure hinzu, wodurch ein reichlicher Niederschlag entstand, welcher bei + 25° in 48 Stunden eine lebhafte Gährung bewirkte. Der Niederschlag batte sich zu Hefekugeln von 100 Mill. Linien im Durchmesser umgebildet.

Als er eine Zuckerlösung mit einer gewogenen Quantität Hefe vermischte und eine filtrirte
Lösung von Albumin oder Pflanzenleim in Wasser, welches 0,001 Salzsäure enthielt, hinzusetzte,
und nach beendigter Gährung die übrig gebliebene
Hefe wog, fand er ihr Gewicht noch eben so
gross wie vorher; daraus schliesst er, dass der
zugesetzte Proteinkörper nicht zur Hervorbringung
neuer Hefekugeln beigetragen habe.

Brendecke") hat Versuche ausgeführt, um Gäbrungsverdie Gährung des Traubenzuckers durch andere suche durch Körper zu erregen, als solche welche Aehnlichkeit als Hefe. mit Hefe haben. Er zerschnitt Roggenstrob, zog

^{*)} Archiv. d. Pharm. XL, 10. Berzelius Jahres-Bericht XXV.

es mit Kalilauge aus, darauf mit Wasser, und digerirte es dann mit einer Auffösung von weinsauren Ammoniak. Dieses wurde nun sein Gährungmittel, welches er in eine Lösung von frischbereitetem Traubenzucker in ungefähr 10 Th. Wasser brachte. Diesen Traubenzucker hatte er nach
seiner Bildung nicht krystallisiren lassen. Das
Ganze wurde in bis 4 angefüllten Flaschen einer
Temperatur von + 250 bis 260 ausgesetzt. Nach
einigen Tagen war die Gährung in vollem Gange,
und als die Flüssigkeit nach 10 Tagen destillirt
wurde, so gab sie Alkohol. Ohne das Ammoniaksalz erregte das Stroh nicht die Gährung.

Darauf vertauschte er das Roggenstroh gegen andere poröse Körper, aber wie es scheinen will mit Beibehaltung von ein wenig weinsaurem Ammoniak in der Flüssigkeit, über dessen Unvermögen, die Gährung ohne Gegenwart von einem solchen porösen Körper zu erregen, er sich durch vorhergehende Versuche überzeugt hatte.

Die porösen Körper, welche er anwandte, waren folgende: ausgelaugtes und zerriebenes Druckpapier; ausgelaugte und fein geriebene Tannenkohle; Beinschwarz, aus dem die Knochenerde durch Salzsäure ausgezogen, und welche dann mit Pottasche geglüht und nun mit Wasser ausgelaugt worden war; Asbest; reine Kartoffelstärke; fein geriebenes uncchtes Blattsilber (ausgewalztes Zinn); echtes Blattgold; gewaschene Schwefelblumen. Mit allen diesen Körpern kam die Gährung nach 2 bis 5 Tagen bei + 25° oder in einer dieser Temperatur nahe kommenden Wärme in vollen Gang, so dass Alkohol aus der Flüssigkeit abdestillirt werden konnte. Aber während der Gährung musste

der poröse Körper häufig in der Flüssigkeit umgeschüttelt werden. Das Blattgold gab nur Spuren von Gährung, aber eine sichtbare Entwickelung von Koblensäuregas. Mit dem unechten Blattsilber war die Gährung nach 4 Tagen in vollem Gange, indem das Zinn zuerst dunkel und dann weiss wurde, worauf die Gährung kräftig fortschritt. Der Schwesel musste häufig mit der Flüssigkeit umgeschüttelt werden, wo dann die Gährung am 4ten Tage in vollem Gange war; das weggehende Kohlensäuregas führte im Anfange ein wenig Schwefelwasserstoffgas mit, was allmälig aufhörte, worauf das Gas den Geruch nach Stinkasant oder nach Knoblauch annahm. beendigter Gährung wurde die Flüssigkeit destillirt und das nachher rectificirte Destillat war eine Lösung von Merkaptan in Alkohol.

Jeder erkennt leicht, welche Wichtigkeit diese Beobachtungen, wenn sie sich bestätigen, für die Lehre von der Gährung haben werden.

Furze*) hat die Beschaffenheit des Gases un-Untersuchung tersucht, welches sich bei der Biergährung im des bei der Göbrung gas-Grossen entwickelt. Die Gährung wurde in ei- förmig Entnem luftdichten Gefässe mit einem Ableitungsrohr wickelten. vorgenommen. Er fand, dass 1 englisches Pfund Maische zwischen 11 und 12 englische Kub. Fuss Gas hervorbringt.

Wurde das Gas durch ein spiralförmiges Kühlrohr von 3 Zoll inneren Durchmesser und 35 Fuss Länge geleitet und dadurch gehörig abgekühlt, so condensirte sich daraus kein Alkohol. Wurde es aber durch Wasser geleitet, mittelst eines 3 Zoll

^{*)} Phil. Mag. XXIV. 372.

tief hineintauchenden Rohrs, und besonders, wenn das Gas vor dem Hineintreten ein oder mehrere Zwischenlagen mit feinen Löchern durchstreichen musste, so fanden sich nachher in dem Wasser Alkohol und Ammoniak absorbirt. Als das Gas von 350 Tonnen Porter in 45 Gallonen Wasser aufgefangen wurde, so fanden sich in diesem Wasser 0,63 Gallonen Alkohol von 0,825 specif. Gewicht oder 1,4 Proc., und 210,2 Gran Ammoniak. Es glückte ihm nicht, weder Essigsäure noch Ameisensäure darin zu entdecken, womit dieses Ammoniak hätte verbunden sein können.

Als er dagegen das Rohr, welches das Gas ableitete, bei der Gährung 3 Fuss tief im das Wasser einführte, so dass also die Gährung unter einem entsprechenden Drucke stattfinden musste, so wurde die Abdunstung des Alkohols mit dem Kohlensäuregase bis zu einem Grade verhindert dass sie keine Berücksichtigung verdiente.

Untersuchung der Weine.

Hitchcock*) hat verschiedene Weine am Palästina untersucht und darin $\mathbf{1}_{\frac{1}{2}}^{1}$ bis $\mathbf{4}_{\frac{1}{2}}^{1}$ Proc. fester Bestandtheile gefunden, so wie 12 bis 17 Proc. Alkohol.

Fauré ") hat die berühmten Weine aus dem Depart. der Gironde untersucht und darin 7,7 bis 10,8 Proc. Alkohol gefunden. Der Gehalt in den stärksten übersteigt nicht 11 Proc. Sie enthalten mehr oder weniger eisenschwärzenden Gerbstoff, der durch Leimlösung fällbar ist. Die rothen enthalten einen blauen Farbstoff, der durch freie Weinsäure geröthet ist, und einen gelben Farb-

^{*)} Edinb. new. Phil. Journ. XXXVII, 176.

^{**)} Journ. de Ch. med. X, 280.

stoff, welchen er jedoch nicht weiter studirt hat, als dass er zeigte, dass sie mit der Gerbsäure durch Leim gefällt werden.

Einige der besten Weine enthalten einen eigenthümlichen Körper, welchen er Oenanthin nennt, und welcher erhalten wird, wenn man den Wein, nachdem daraus der Gerbstoff und Farbstoff durch Leim niedergeschlagen worden sind, bis zur Syrup-Consistenz verdunstet, worauf ihn Alkohol von 0,85 auszieht. Durch Ausfällung mit Wasser und wiederholte Auflösung in Alkohol und Wieder-Ausfällung wird er in einem butterartigen Zustande ausgeschieden, wird aber beim Trocknen pulverförmig und grauweiss. Am meisten enthielt davon der Haut-Medoc und der Chateau-Margaux. Im Uebrigen ist er nicht weiter untersucht worden.

Das Aroma des Weins ist nach Fauré eine geringe Menge eines flüchtigen Oels, welches er in Alkohol aufgelöst bekam, als er von 500 Grammen Wein 4 Grammen abdestillirte. Einige Tropfen von diesem abdestillirten Spiritus ertheilten einer Flüssigkeit, welche damit vermischt wurde, das Bouquet des Weins. Ausserdem enthält der Wein: Weinsäure, Aepfelsäure, Essigsäure und Oenanthige Säure.

Die Salze, welche in dem durch Verdanstung derselben erbaltenen Rückstande vorkommen, sind nicht immer in einem gleichen Verhältnisse gemengt, wie folgende Beispiele ausweisen.

Die angewandte Quantität von Wein betrug 500 Grammen, und die angegebenen Quantitäten von den Salzen sind Brüche von Grammen.

	Kothe	Weine		VV cuine
Zweisach weinsaures Kali	0,3332	0,9864	0,4586	0,7604 .
Weinsaure Kalkerde	0,0362	0,1204	0,0325	- 4
Weinsaure Thonerde	0,1310	0,3578	0,1334	0,2042
Weinsaures Eisenoxyd	0,0512	0,1472	0,0321	0,0985
Chlornatrium	. —	0,2715	_	0,0416
Chlorkalium		0,0530		0,0394
Schwefelsaures Kali	0,0565	0.1310	0,0530	0,1234
Phosphorsaure Thonerde	0,0024	0,0235	0,0042	0,0442.
			_	4

Colin') hat gezeigt, dass bei einem grosse Theil der Weine noch ein Salz hinzugefügt werde muss, nämlich phosphorsaure Kalkerde, welch bei den vorhergehenden Analysen gewiss der weig sauren Kalkerde eingemengt gewesen ist.

Aethyl–Ver– bindungen. Aetbyljodür.

E. Kopp ") hat folgende einfache Vorschi zur Bereitung von Aethyljodur angegeben: löst Jod in Alkohol von 0,85 specis. Gewicht au legt Phosphor hinein und hält die Flüssigkeit ka Sobald sie farblos geworden ist, wird der Pho phor herausgezogen, mehr Jod hinzugesetzt, Phosphor wieder hineingelegt und darin lieg gelassen, bis die Farbe wieder verschwund In dieser Art wird zu operiren fortgefa ren, bis man so viel Aether hat, als man bereiten beabsichtigt. Die Flüssigkeit wird das destillirt und aus dem Destillat das Acthyli dür durch Wasser abgeschieden. Diese Open tion geschicht leicht; man hat nur darauf zu ac ten, dass sich die Masse nicht erbitzt. gibt an, dass man auf diese Weise alles asge wandte Jod mit Aethyl verbunden bekomme.

^{*)} Journ. de Pharm. et de Ch. V, 354.

^{**)} Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 182.

dem abdestillirtem Rückstande, welcher Phosphorsaure, zweisach - phosphorsaures Aethyloxyd und ein wenig Jodwasserstoffsäure enthält, besindet sieh ein rothes Pulver, welches Kopp als Phosphor in seiner rothen Modification betrachtet, weit er sand, dass es bei der trocknen Destillation, ausser ein wenig Phosphorwasserstoff, welcher mit dem Phosphor überging, einen Rückstand von Phosphorsäure gab, welcher jedoch nicht 7 Proe. überstieg, der aber doch ausweist, dass er wenigstens mit § Phosphoroxyd gemengt gewesen ist.

Marchand') bereitet das Aethyljodur auf zweierlei Weise: 1. Man bringt in eine Quartierflasche 200 bis 300 Gran wasserfreien Alkohol and 50 Gran Jod, welches nicht einmal darin aufgelöst zu sein braucht. Dann hängt man ein an einem Platindraht befestigtes Stück Phosphor hinein, indem man das andere Ende des Drahts in dem Korke angebracht hat, mit der Vorsicht, dass der Phosphor in die Lösung reicht, ohne von dem unaufgelösten Jod berührt zu werden, indem sich sonst die Masse erhitzen und ein rothbraunes Phosphorjodur gebildet werden wurde. Der Kork wird lustdicht eingesetzt. Während sich dann allmälig der Phosphor auflöst, werden Jodete gebildet. Wenn die Flüssigkeit farblos geworden ist, wird der Phosphor herausgezogen, nenes Jod zugesetzt und Phosphor mit dem Kork wieder hineingesenkt. Man sieht, es ist dieses Kopp's Methode, etwas bequemer eingerich-Dadurch, dass man das Liquidum mit dem Jod von Zeit zu Zeit vorsichtig umschüttelt, wird

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Pharm. XXXIII, 186.

die Auflösung und dadurch die Operation beschleunigt. 2. In grösserer Menge und in kürzerer Zeit erhält man diese Aetherart, wenn man eine Flasche bis 54 mit Alkohol füllt, in welchem auf 400 Th. desselben 2 Th. Jod aufgelöst worden sind. Dann werden auf 100 Th. Alkohol 20 Th. Phosphor hineingelegt und die Flasche verschlos-Wenn dann die Flüssigkeit farblos geworden ist, giesst man so viel davon heraus, als zur Lösung von 2 Th. Jod erforderlich ist, und giesst diese Lösung wieder in eine Flasche zurück. Dieses wird mehrere Male wiederholt und im Laufe von 3 Tagen hat man auf diese Weise 66 Th. Jod auf 100 Th. Alkohol verbraucht. Flüssigkeit wird zuletzt ölartig und löst dann den Phosphor in solcher Menge auf, dass sie in der Luft raucht, was leicht vermieden wird, wenn man bei der Destillation ein wenig in Alkohol aufgelöstes Jod hinzusetzt, bis die Farbe davon nicht mehr verschwindet. Der zurückbleibende Phosphor ist, wie Kopp angegeben hat, mit rothem Phosphor bedeckt; aber er bildet sich nicht eher, als bis die Flüssigkeit anfängt sehr concentrirt zu werden. Werden & von der Flüssigkeit abdestillirt, so ist damit alles Aethyljodur übergegangen. Die zurückbleibende Flüssigkeit ist sehr sauer und entbält, ausser den oben angeführten Säuren, auch eine jodhaltige organische Säure, welche jedoch bald nachher zerstört wird, selbst in ihren Salzen.

Hat man bei der Abscheidung des Phosphors vor der Destillation das Jod im Ueberschuss angewandt, so enthält der durch Wasser abgeschiedene Aether freies Jod, welches durch Schütteln mit Quecksilber leicht daraus weggenommen wird.

Marchand hat die Eigenschaften des Aethyljodürs auf das Genaueste eben so gefunden, wie
wie von Gay-Lussae angegeben worden sind.
Specif. Gewicht bei + 16° = 1,92. Siedepunkt
= 64°,5 bei 75cm,6 Druck. Specif. Gewicht in
Gasform = 5,417. Die Zusammensetzung übereinstimmend mit C⁴ H¹⁰I, d. h. mit der gewöhuMichen Formel.

Marchand fand Kopp's Angabe, dass man rdas angewandte Jod fast ganz und gar in dem Aewher wiederbekomme, nicht bestätigt. Er erhielt blevon nur die Hälfte wieder. Er fand ferner. bless auf 5 Aequivalente Jod hierbei 1 Aegniva-Ment Phosphor verbraucht wird, worans hervormeht, dass sich die ganze Quantität Phosphor in Phosphorsäure verwandelt. Zieht man dann in Betracht, dass der Alkohol = C+H12 O2 ist und Len C4H10 reducirt wird, so sieht man klar ein. Mass Marchand's Erfahrung richtig ist, indem wich die eine Hälfte Jod mit dem Aethyl und die Pandere Hälfte mit den 2 At. Wasserstoff vereinigt, so dass gleichzeitig 2P,5C4H10I und 5HI ge-Bildet werden.

Marchand hat bei derselben Gelegenheit das Aethylbromür.

specif. Gewicht des Aethylbromürs in Gasform

bestimmt. Der Versuch gab = 3,754. Die Rechnung setzt 3,698 voraus.

L. Svanberg ') hat gesunden, dass wenn man Zweisach 2Th. concentrirter Schweselsäure in sehr kleinen schweselsaures Portionen nach einander und bei einer Temperatur

^{*)} Oesversigt as K. V. Akad. Forbandl. 1, 122. 155.

unter 0° mit 1 Th. Alkohol von 0,83 so vorsichtig vermischt, dass sich die Temperatur bei 60 erhält, und das Gemisch 10 bis 12 Stunden lang in dieser Temperatur erhält, dann eiskaltes Wasser hinzumischt, die Flüssigkeit mit kohlensaurem Kalk sättigt, filtrirt und im lastleeren Raume verdunstet, man eine weinschweselsaure Kalkerde erhält, welche in mehreren Verhältnissen von der gewöhnlichen abweicht, wiewohl sie deren Zusammensetzung hat, und in welche sie sich verwandelt, wenn man sie in ibrer Lösung gelinde erhitzt. Durch Zersetzung mit kohlensaurem Alkali in einer Temperatur wenig über 0º erhalt man die Verbindungen mit Alkali. Das Kalisak schiesst in Tafelu an, welche 1 At. Krystallwasser enthalten; es bildet während der Verdunstung dendritische Verzweigungen an den Rändern und ist schwerlöslich in kaltem Spiritus. Das Natronsalz krystallisirt leicht in Prismen, welche zuweilen zolllang werden, aber so leicht löslich sind, dass die ganze Masse ein Haufwerk von Prismen wird. Das Salz hat eine so grosse Neigung, in die gewöhnliche Modification überzugehen, dass es am besten ist, dasselbe in einer spiritusbaltigen Flüssigkeit zu bereiten und es daraus anschiessen zu lassen. Es enthält 3 At. Krystallwasser. Die Salze von Blei und Baryt werden durch directe Sättigung der Säure mit der kohlensauren Base dargestellt. Das Barytsalz schiesst in Aseitigen Tafeln mit abgestumpften Ecken an und enthält 2 At. Krystallwasser. Das Bleioxydsalz krystallisirt erst aus einer syrupdicken Lösung und enthält ebenfalls 2 Atome Krystallwasser. trockner Gestalt sind alle diese Salze beständiger,

als die gewöhnlichen weinschwefelsauren, und viel leichter löslich als diese, aber in aufgelöster Form geben sie durch gelinde Erwärmung in diese über. Svanberg hielt sie anfänglich für alkoholschwefelsaure Salze; aber nachher fand er, dass sie nichts anderes sind, als eine neue isomerische Modification von schwefelsauren Aethyloxyd-Doppelsalzen.

Bei Abhandlung der Formyloxyd-Schwefel-Formyloxydsäure, S. 425, habe ich bereits das von Mel-achwefelsaures Aethyloxyd. sens entdeckte zweifach-formyloxydschwefelsaure Aethyloxyd und dessen Doppelsalz mit Silberoxyd angeführt.

Scholvin') hat gezeigt, dass wenn bei der SalpetrigsauBereitung des salpetrigsauren Acthyloxyds nach res Acthyloxyd.
Liebig's Methode (Jahresb. 1841, S. 469) durch
Einleiten von gasförmiger salpetriger Säure in abgekühlten Alkohol, zur Entwickelung der salpetrigen Säure, anstatt Stärke, Rohrzucker angewandt wird, in den meisten Fällen der Aether
blausäurehaltig erhalten wird. Aber dies findet
nur dadurch statt, dass die feinen Tropfen, welche ans dem Salpetersäure-Gemisch aufsprützen,
dem Gase folgen, oder dass ein wenig Alkohol
in die Salpetersäure zurückgezogen wird. Dagegen findet dies nicht statt, wenn man, anstatt des
Rohrzuckers, Stärke, Traubenzucker oder Milchzucker anwendet.

Bbelmen") hat eine Verbindung von Aethyl- Zweisach-boroxyd mit Borsäure entdeckt. Er bereitet sie auf saures Aethyloxyd. folgende Weise: Man vermischt in einer Retorte,

^{*)} Archiv der Pharm. XXXIX, 86.

^{**)} Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 120.

die mit einem Thermometer versehen worden it. feingeriebene, wasserfreie Borsaure mit gleichvid: wasserfreiem Alkohol. Das Gemisch erhitzt sich Dann wird der Alkohol abdestillit sehr stark. bis das Thermometer in der Retorte + 110 zeigt, und die Masse erkalten gelassen. Man behandelt sie nun mit wasserfreiem Aether, welche den Borsäure-Aether auflöst, mit Zurücklassun von wasserhaltiger Borsäure. Die Aetherlösun wird destillirt, und wenn die Masse in der Retorte eine Temperatur von + 2000 erreicht hati wird die Destillation unterbrochen. Die Reterli enthält dann geschmolzenen Borsäure-Aether, web cher zähflüssig ist und raucht, wenn er in feuchte Nach dem Erkalten ist er stare Luft kommt. klar und farblos, wie Glas, geworden, aber nicht so hart, dass er nicht Eindrücke annimmt. Zwisches + 40° und + 50° lässt er sich in Fäden ziehen: Er hat einen schwachen Aethergeruch und ch nen brennenden Geschmack. Bei der trocknes Destillation wird er in einer Temperatur von 4-300 zersetzt, in reines Elaylgas und in zurückbleibendes H + 2Bo. Das Elaylgas brennt mit grüner Flamme und enthält ein wenig Borsäure-Asther, der darin abgedunstet ist, und von dem es befreit wird, wenn man es über Wasser aufsam melt. Lässt man Stücke von dem klaren, glaähnlichen Aether in der Luft liegen, so werden sie an der Oberfläche trübe, aber es geht lange Zeit darauf hin, ehe die Veränderung tiefer eindringt. Durch Wasser zersetzt er sich unter Ratwickelung von Wärme in wasserhaltige Borsaure und Alkohol. Er löst sich nach allen Verhältnissen in Alkohol und Aether, und werden diese

Lösungen destillirt, so geht ein Theil von dem Borsäure-Aether mit dem Destillate über, so dass lieses mit grüner Flamme verbrennt. Daher muss man niemals bei Auslysen borsäure-haltiger Stoffe eine Lösung in starkem Alkohol verdunsten, sondern dieselben stark mit Wasser verdünnen, weil der Alkohol soust während seiner Verdunstung ime nicht so unbedeutende Quantität von Borsüure in Gestalt von Aether wegführt. Die Löung in Alkohol und Aether wird durch hinzusesetztes Wasser coagulirt. Nach der damit ausgeführten Analyse besteht diese Aetherart aus 1 At. Aethyloxyd und 2 At. Borsäure — Åe Bo², ader — C⁴H¹⁰O + 2Bo.

Ebelmen will daraus den Schluss ziehen, Jass die Borsäure 6 At. Sauerstoff enthalte, was jedoch unrichtig ist, da wir nach einer entscheidenderen Methode, nämlich aus dem Verhälnisse, ja welchem sich die Borsäure mit zweifach-weinmarem Kali vereinigt, erfahren haben, dass das Atom dieser Säure — Bo ist.

Diese Aetherart ist also von ähnlicher Beschaffenheit, wie Weinschwefelsäure und Weinphosphornüre, von denen sie sich dadurch unterscheidet,
dass das zweite Atom Borsäure darin wasserfrei
ist. Vermuthlich wird es in Zukunft glücken,
die Verbindung mit Wasser so wie Doppelsalze
von borsaurem Aethyloxyd und anderen Basen darzustellen, wenn dieses auf angemessene Weise
versucht wird.

Ebelmen ') ist es ebenfalls geglückt, Ver- Kieselsaures bindungen von Kieselsaure mit Aethyloxyd her- Aethyloxyd.

^{*)} Comptes rend. 2 Sem. 1844. p. 398.

vorzubringen. Wird flüssiges Kieselsuperchlei in einer Retorte mit wasserfreiem Alkohol in kle nen Portionen nach einander vermischt, so e steht eine heftige Entwickelung von Salzsäureges begleitet von einer Temperatur-Erniedrigung; di Gas-Entwickelung bört auf, wenn das Volum d zugesetzten Alkohols unbedeutend das des Super chlorids übersteigt, und dann bemerkt man ei Erhöhung der Temperatur. Wird die Masse m destillirt, so geräth sie zwischen + 1600 wa Der grössere Theil destilli 170° ins Sieden. bei dieser Temperatur ab und wird besonders ab genommen, wenn man sieht, dass sich der Siedepunkt zu erhöhen anfängt. Die Destillation wir dann weiter fortgesetzt, wobei der Siedepunk bis zu + 3000 und darüber steigt. Zuletzt bleib ein wenig Kieselsäure zurück. Beide Destillate enthalten eine besondere Aetherart.

Das zuerst Uebergegangene wird rectificitt. bis es einen constanten Siedepunkt zwischen + 1620 und 1630 erhalten bat. Was während dieses Siedepunktes übergeht, ist ein farbloser Acther von durchdringendem Geruch und pfefferartigem Geschmack. Specif. Gewicht = 0,932. ist völlig neutral auf Lackmuspapier und unlöslich in Wasser, welches sehr langsam zersetzend darauf einwirkt und Kieselsäure abscheidet. kohol und Aether lässt er sich nach allen Verbältnissen vermischen. Wie sich diese Lösungen gegen Wasser verhalten, ist nicht angegeben wer-Wird diese Lösung in Alkohol mit Kalikydrat vermischt, so bildet sich kieselsaures Kali-Werden einige Tropfen von dem Aether in einen glühenden Platinlöffel getropft, so entzünden sie

sich und verbrennen mit weisser Flamme, welche Kieselsäure im höchsten Grade der Vertheilung absetzt. Er besteht aus Åe⁵Si, oder 3C⁴H¹⁰O+Si.

Die andere Hälste des Destillats, welche überging, nachdem der Siedepunkt + 170° überstiegen war, ist ein Gemenge von dem vorhergehenden Aether mit einem weniger flüchtigen. Wird davon das, was zuletzt übergeht, nachdem der Siedepunkt + 300° erreicht hat, besonders aufgefangen, so erhält man diese zweite Aetherart, welche von der vorhergehenden verschieden ist, wenig Geruch besitzt, einen bitteren Geschmack und = 1,035 specis. Gewicht hat. Im Uebrigen verhält sich dieser Aether gegen Wasser, Alkohol, Aether und Alkali, wie der vorhergehende. Er besteht aus Åe⁵Si², oder 3C⁴H¹⁰O + 2Si.

Ebelmen zieht aus der Zusammensetzung dieser Aetherart den Schluss, dass die Kieselsäure entweder = Si oder Si sein müsse. Das Verhalten hätte Veranlassung zu Bedenklichkeiten geben können, wenn sich nur eine einzige Verbindungsstufe hätte hervorbringen lassen. Aber da zwei entstehen und eine derselben eine basische sein muss (denn dass die Zusammensetzung der Kieselsäure nicht mit Si ausgedrückt werden kann, ist aus ihren Verbindungsgraden mit Basen ohne den geringsten Zweisel übrig zu lassen entschieden) so geht daraus hervor, dass eine basische kieselsaure Aethyloxyd-Verbindung existiren muss, und existirt eine, so können auch zwei existiren, und die neutrale kann noch nicht dargestellt worden sein, die sich aber vielleicht in Zukunft wird dar-

stellen lassen, gleichwie es wahrscheinlich ist, dass selbst Ae Si2 und Doppelsalze davon existi-In Rücksicht auf die Zusammenren können. setzung ist darin also nichts Beweisendes enthal-Ueberlegen wir serner die Bildung dieser Aetherart, so können aus 1 At. Si Cl3 und 3 At. C4H12O2 nur 4 At. Ae3Si und 3 Aequivalente Chlorwasserstoffsäure entstehen; weil sich aus Mangel an Sauerstoff nicht mehr Kieselsäure bilden kann, als dem einen Sauerstoffatom des Alkohols entspricht, während das zweite mit dem Oxyd verbunden bleibt, und nicht mehr Chlorwasserstoffsäure gebildet wird, als dem Wasserstoff-Aequivalent entspricht, welches das Radical des Acthyls weniger enthält als das des Alkohols. Aber es bleibt noch übrig zu untersuchen, ob nicht die basische Aethyloxyd-Verbindung, wenn man sie mit einem gewissen Ueberschuss an Kieselsuperchlorid behandelt, Aethylchlorür und eine an Kieselsäure reichere Verbindung gibt, was wahrscheinlich die Ursache für die Bildung des mit mehr Kieselsäure verbundenen Aethers bei den oben nach Ebelmen angeführten Versuchen war, oder ob nicht 1 At. von dem Superchlorid vorsichtig vermischt mit 4 Atomgewicht wasserfreies Alkohols, der vorher mit 2 At. Wasser versetzt worden ist, wirklich Ae Si3 gibt, indem es klar ist, dass dieser Körper nicht entstehen kann, wenn nicht hinreichender Sauerstoff: für die Kieselsaure und nicht ein anderer Körper in hinreichender Menge zugegen ist, der sich mit den beiden Chlor-Acquivalenten vereinigt, welche mehr verhanden sind, als von dem Wasserstoff - Aequivalent des Wasserstoßs aufgenommen werden kann.

Leblanc') hat Chlorges durch acetyleaures Essigsaures Aethyloxyd geleitet, die Producte fractionirt, dieselben analysirt und sie auf bestimmten Stadien der Substitution gefunden. In dem zwerst untersuchten Product waren von 16 At. Wasserstoff 4 gegen 4 At Chlor ausgewechselt, in dem zweiten waren 8 und in dem dritten 10 At. Wasserstoff auf ähnliche Weise ausgewechselt worden. Aber da diese Fractionirung eigentlich nur auf Gerathewohl geschah, und die Producte fortwährend flüssig waren, so lag darin kein Umstand, welcher auf etwas anderes deuten konnte, als auf Gemenge, bis nach vollendeter Einwirkung zuletzt Malaguti's Aether acetique perchloruré, oder das Acethyl - Aci - Bichlorid zurückblieb, dessen weitere Veränderung durch Chlor unter dem gleichzeitigen Einflusse von Wärme und Sonnenschein der eigentliche Zweck seiner Untersuchung war. setzte diesen Körper dem Einflusse von wasserfreiem Chlorgas im directen Sonnenlichte im Sommer aus, bis keine Spur von Wasserstoff darin zurückgeblieben war, worauf völlig 6 Tage hingingen. Bei dieser Operation war das Liquidum in einer Retorte enthalten, die in ein Chlorealciumbad gestellt war, welches siedend oder in einer der Siedhitze nahen Temperatur enthalten wurde. Dabei wurde viel Kohlensuperchlorid gebildet und sublimirt, aber dessen ungeachtet wurde die Binwirkung des Chlors fortgesetzt, bis eine kleine Probe davon beim Verbrennen mit Repferoxyd kein Wasser oder doch zu vernachlässigende Spuren davon gab, wo dann die Ope-

^{&#}x27;) Ann. de Chem. et de Phys. X, 200. Berzelius Jahres - Bericht XXV.

ration unterbrochen wurde, iadem bei noch lingerer Fortsetzung derselben das Ganze allmälig in Kohlensuperchlorür verwandelt wurde.

Man lätst dann einen Strom von Kohlenessuregas durch die neue Verbindung streichen, so lange dasselbe noch Chlor oder Salzsäuregas darans wegführt. Wird dann Wasser hinzugesetzt, so scheidet sich ein ölähnliches Liquidum darans ab, welches die Verbindung ausmacht, welche ganz rach durch Waschen von rückständiger Salzsäuse and von einer Portion Chloroxalbäure, welche eich gebildet hat, befreit wird. Darauf wird sie einige Augenbliche bei + 1000 erhalten, um daraus ein wenig Wasser zu entfernon, durch welches sie Nachdem sie dann klar geworden ist, träbe ist. lässt man sie im uftleeren Raume stehen, in welchen man ausser Schwefelsäure auch einige Stücke Kalibydrat gestellt hat.

Die Verbindung enthält dann noch Kohlensoquichlorür sufgelüst, von dem sie dadurch befreit wird, dass man eie in einer Retorte mit Vorlage erhitzt, bis der Siedepunkt auf + 200° gestiegen ist, wobei das Sesquichlorür davon abdestillirt zugleich mit einem Theil von der Verbisdung. Die neue Verbindung ist, wie wir weiter unten sehen werden, aus 1 At. Oxalsüere und 2 Atom Kohlensesquichlorür zusammengesetzt = Oxal-Aci-Bichlorür.

Sie ist ein farbloses, ölartiges Liquidum, welches unter dem Gefrierpunkte nicht erstaart und einem durchdringenden, chloralübnlichen Geruch und einen brennenden Geschmack hat. Bei + 25° ist ihr specif. Gewicht = 1,79. Sie siedet bei + 245°, aber es ist schwierig sie zu destilli-

ren, ohne dass sieh nicht wenigstens etwas davon sersetzt. Sie ist unlöslich in Wasser, wird aber allmälig dadurch zersetzt; selbst wirkt die Feuchtigkeit der Luft zersetzend darauf ein, indem Chloroxalsäure und Salzsäure gebildet werden. Von concentrirter Schwefelsäure wird sie weder aufgelöst noch verändert.

Lässt man sie einige Wochen lang in einer offenen Schole unter einer Glasglocke atchen, unter welcher ein Luftwechsel stattfinden kann, und unter welche man zur Absorption von ausgewechselter Salzsäure ein wenig Kalkhydrat gestellt hat, so schiesst daraus die Chloroxalsaure zuerst in einzelnen Krystallen an, und darauf verwandelt sich die ganze Masse in ein Haufwerk von diesen Kry-Sie kann nämlich als eine Verbindung von 4 At. Chloroxalsaure und 1 At. Kohlensesquichlorur angesehen werden, welche auf Kosten von Wasser, wie wir bereits S. 93 gesehen haben, die Hälfte ihres Chlors gegen Sauerstoff auswechselt, und dadurch also ebenfalls, unter Entwickelung von Salzsäure in Chloroxalsäure ver- . wandelt wird.

Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus (C == 76,43):

•	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	13,48	6	13,4
Chlor	77,57	12	77,7
Sauerstoff	8,92	3	8,9

= C+2CCl⁵.

Auf den Grund dieser Zusammensetzung wird diese Verbindung auch viel leichter, als auf die angeführte Weise erhalten, wenn man chloroxalsaures Aethyloxyd mit Chlor behandelt. Ich muss jedoch hinzufügen, dass Leblane, welcher diese Untersuchung unter Dumas's lattung ausgeführt hat und, wie es scheinen will schon vor mehreren Jahren, die Zusammensetzun nicht von diesem Gesichtspunkte aus betrachte sondern als ein acetylsaures Aethyloxyd, wend das Chlor den Wasserstoff ersetzt, so wohl in de Säure als auch in dem Aethyloxyd = C+Cl¹⁰C+C⁴Cl⁶O⁵. Aber er wirft am Schlusse gan anspruchlos die Frage auf, ob es nicht vielleich besser wäre, diesen Körper vielmehr als eine Verbindung der ersten Ordnung zu betrachten, direg zusammengesetzt aus C⁸Cl¹⁶O⁴.

Bei der Bereitung des Oxal - Aci - Bichlorurs kam er einmal einen krystallisirten Körper, w cher sich aus der noch nicht völlig vollende Chlorverbindung absetzte, und welchen er fältig mit Aether abschied, worin er leichter lich war als das Uebrige, und woraus er ihn de wieder angeschossen erhielt. Die Krystalle wa unlöslich in Wasser, wenig löslich in kalten . kohol von 0,84, leichtlöslich in Aether, scha bar unter + 1000, nicht flüchtig. Die Anah stimmte mit der empirischen Formel = C8H2C114 Diesen Körper konnte er bei ander überein. Versuchen nicht wieder erhalten. Er scheint e Verbindung von 1 At. Acetyl-Aci-Bichlorid mehreren Atomen Oxal - Aci - Bichlorur gewes zu sein.

Chloroxalsaures Aethyloxyd. Leblanc brachte ferner chloroxalsaures Authyloxyd ") hervor. Er löste die krystallisirte Saut

^{&#}x27;) Dieses darf nicht mit Malaguti's Ether chloroxaliquit (Jahresb. 1842, S. 398) verwechselt werden, indem dieser ett fester Körper von ganz anderer Zusammensetsungsart ist.

in Alkohol, setzte ein wenig concentrirte Schwefelsäure hinzu und destillirte. Aus dem Destillate wurde der Aether durch Wasser abgeschie-20 Grammen Säure gaben 14 bis 15 Grm. Aether, nachdem er mit Chlorealcium getrocknet worden war. Er ist flüssig, siedet bei + 1640, hat in Gasform ein specif. Gewicht = 6,63, nach der Rechnung = 6,613. Er wurde analysirt und die Zusammensetzung stimmte in jeder Beziehung mit Ae C + CCl3 überein.

Als dieser Aether bei + 110° im Sonnenschein einem Strom von Chlor, zuletzt bei + 100°, aber nicht im directen Sonnenlichte, ausgesetzt wurde, gab er eine flüssige Verbindung, welche 1,692 specif. Gewicht batte, sich nicht in Wasser löste, und die Zusammensetzung der oben angeführten Krystalle = C8 H2 Cl1+O+ hatte. Wurde sie der Einwirkung des Chlors im Sonnenschein ausgesetzt, so verwandelte sie sich sehr rasch in das oben beschriebene Oxal - Aci - Bichlorur.

Fehling *) hat Untersuchungen über das bern- Bernsteinsausteinsaure Aethyloxyd angestellt. Er bereitet es res Aethylauf die Weise, dass er die Bernsteinsäure mit 95 procentigem Alkohol vermischt, die Lösung bis zum Sieden erhitzt und Salzsäuregas hineinleitet, bis eine herausgenommene Probe davon eine hinreichende Menge gebildeten Aethers ausweist, worauf der Aether daraus durch Wasser abgeschieden wird. Er räth von der Rectification des Aethers über Bleioxyd aus einem Grund ab, der weiter unten angeführt werden soll. Er erwärmt ihn im Wasserbade, um Aethylchloriir daraus zu entfer-

^{*)} Ann. der Chem. u. Pharm. XLIX, 186.

nen, schüttelt ihn dann zuerst mit einer Lösung von kohlensaurem Natron in Wasser, darauf 6 bis 8 Mal mit reinem Wasser, trocknet ihn mit Chlorcalcium und rectificirt ihn nun. Seine Zusammensetzung wurde durch Analyse bestimmt und volkkommen der Formel C⁴H¹⁰O + C⁴H⁴O⁵ entsprechend gefunden. Das specif. Gew. desselben in Gasform fand er = 6,30; D'Arcet hatte es = 6,22 gefunden, und die Rechnung, mit der Annahme, dass sich die einfachen Atome zu 2 Vol. condensirt haben, gibt 6,013.

Das bernsteinsaure Aethyloxyd löst Bleioxyd bis zu 6-10 Proc. von seinem Gewicht zu einer klaren Flüssigkeit auf, aus der es nicht glücht die Bleiverbindung abzuscheiden. Wird diese Lösung dann in einer Retorte gekocht, so schlägt sich ein Bleioxydsalz daraus nieder, während eine Flüssigkeit übergeht, welche Alkohol, Wasser und ein wenig darin abgedunsteten Aether enthält. Sie lässt sich in Wasser auflösen. Eine grosse Anzahl von Versuchen, diese im Anfange der Destillation übergehende Flüssigkeit zu analysiren, legte dar, dass sie ein Gemenge von Alkohol und Wasser mit dem Aether sein muss.

Nachdem die alkoholreichere Flüssigkeit zeerst übergegangen war, kam bei fortwährend steigendem Siedepunkte eine andere Flüssigkeit, welche den Aether in zunehmender Menge enthielt.
Die Portion, welche etwas über + 200° abdestillirte, während der Siedepunkt eine kurze Zest
sich gleich blieb, wurde analysirt und mit dem
procentischen Gehalt der Bestandtheile einer Verbindung von 4 At. bernsteinsaurem Aethyloxyd
und 5 Atomen Wasser übereinstimmend gefunden.

Wenn dieses Destillat über Chlorcalciam gestanden hatte and dann analysirt wurde, so besass es die Zusammensetzung des hernsteinsauren Aethyloxyds, und es war also in der That ein Gemenge von diesem Aether mit Wasser.

Hieraus folgt also, dass das Bleioxyd bei der Bildung des angeführten im Sieden abgeschiedenen Salzes, Alkohol und Wasser aus dem Bernsteinsäure-Aether entwickelt hatte. Wie dieses Bleiselz zusammengesetzt war, scheint nicht untersucht worden zu sein.

Wird wasserfreier Bernsteinsäure-Aether mit Kalium behandelt, so entwickelt sich Wasserstoffgas. Vorsichtige und schwache Erwärmung, welche + 300 - 400 nicht übersteigt, beschlennigt die Einwirkung. Bei zu starker Erwärmung geschieht diese so hestig, dass die Masse aus dem Gefässe steigt. Nach beendigter Einwirkung und nach dem Erkalten ist die Masse steif und braun. Wird das neue Product mit ein wenig Wasser vermischt und rasch bis zum Sieden erhitzt, so so sammelt sich auf der Oberfläche der Flüssigkeit, welche eine gelbe Farbe hat, ein hellgelbes Oel an. Man unterbricht das Kochen nach einigen Augenblicken und läset erkalten, wobei das Ganse zu einer weichen, breiartigen Masse erstarrt. Kaltes Wasser löst daraus bernsteinsaures Kali mit Ueberschuss an Kali und mit gelber Farbe auf, während eine blassgelbe Masse zurückbleibt, welche durch Umkrystallisirungen aus Alkohol fast völlig farblos erhalten werden kann, in feinen, atlasglänzenden Krystallen. Von diesem Körper erhält man höchstens 10 Proc. vom Gewieht des Aethers. Er schmitzt bei + 1830 und sublimirt

sich bei + 200°. Er ist eine Aetherart, welche aus Aethyloxyd und der Säure besteht, welche den Paarling in der Succinschweselsäure ausmacht Er wurde zusammengesetzt gesunden aus:

	Gefunden		Atome	Berechnet
Kohlenstoff	56,45	56,57	12	56,72
Wasserstoff	6,18	6,50	16	6,17
Sauerstoff	37,37	36,93	6	37,11

= C⁴H¹⁰O + C⁸H⁶O⁵. Durch Behandeln mit einer Lösung von kaustischem Kali in der Wärme wird er zersetzt; es destillirt ein wenig Alkohol mit dem Wasser über und man erbält eine gelbe Auflösung; aber die darin vorhandene Säure ist wieder gebildete Bernsteinsäure, so dass aus 1 Atvon der neuen Säure und 1 At. Wasser 2 Atome Bernsteinsäure entstehen, eine Umsetzung durch Einwirkung der Alkalien, wovon die organische Chemie so viele Beweise hat.

Dass Fehling nicht glaubt, hier eine neue Säure vor sich gehabt zu haben, ersieht man leicht aus dem, was bereits S. 454 in Betreff seiner Ansicht über die Natur der Bernsteinsäure angeführt worden, für die er natürlicherweise diese Aetherart als einen von seinen Beweisen ansicht. Aber weit entfernt diese Ansicht zu unterstützen, so liegt darin ein positiver Beweis dagegen. Dean die Bernsteinsäure ist nach dieser Theorie eine dreibasische Säure oder zum allerwenigsten eine zweibasische, und hier stellt sich der klarste Beweis dafür heraus, dass die Säure C8 H6 O5 eine einbasische Säure ist, weil diese ätherartige Verbindung unter einem Ueberschuss an Alkali gebildet worden ist, welcher wenigstens die Hälfte von der

Säure weggenommen hätte, so dass die Verbindang ans 2C4H10O+C8H6O5 bestanden haben müsste.

Ich bin überzeugt, dass Fehling dieses selbst einsehen, und der von ihm entdeckten und sowohl in der Succinschwefelsäure als auch in dieser Aetherart constatirten Säure einen geeigneten Namen geben wird.

Cahours') hat spirylsaures Aethyloxyd her- Spirylsaures vorgebracht und untersucht. Er erhielt es, als er Aethyloxyd. 11 Th. krystallisirte Spirylsäure (= H + C14H10O5), 2 Th. wasserfreien Alkohol und 1 Th. concentrirter Schweselsäure zusammen destillirte. Das zuerst Uebergehende war fast nur Alkohol. Darauf folgte der Aether, aufgelöst in Alkohol, und zuletzt kam der Aether, welcher nur sehr wenig Alkohol enthielt. Die Destillation muss sogleich unterbrochen werden, wenn schweslige Säure anfängt sich zu entwickeln.

Das Destillat wird mehrere Male nach einander mit Wasser, dem ein wenig Ammoniak zugesetzt worden ist, geschüttelt, um einen möglichen Ueberschuss an Säure auszuziehen, darauf mit Wasser gewaschen, über Chlorcalcium getrocknet and zweimal rectificirt.

Dieser Aether ist farblos, ölähnlich, angenehm riechend, ähnlich wie das spirylsaure Methyloxyd, aber schwächer. Er sinkt in Wasser unter und sein Siedepunkt fällt nahe bei + 2250. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

^{*)} Ann. de Chem. et de Phys. X, 360.

64,89	18	65,06
6,08	20	6,03
29,03	6	28,91.
	• •	6,08 20

= C+H₁₀O + C₁₄H₁₀O₅ oder Ae Sp.

Diese Aetherart hat, gleichwie die entsperchende Methyloxyd - Verbindung, die sonderbers Eigenschaft, dass sie sich, wenn Alkalien oder alkalische Erden darauf einwirken, wie eine mit Aethyloxyd gepaarte Spirylsäure verhält. Die Bess vereinigt sich mit der Säure zu einem Salze, 1 welchem das Aethyloxyd in Verbindung bleib und diese Salze weichen in ihren Eigenschafte von den reinen spirylsauren Salzen ab, gleichwii im Allgemeinen die Salze aller gepaarten Säuten Werden diese Salze durch eine Saure zersets so scheidet sich das spirylsaure Aethyloxyd # verändert daraus ab. Werden aber diese Sai gekocht, besonders bei Ueberschuss an Base, verflüchtigt sich davon das Aethyloxyd in All hol verwandelt, während spirylsaures Alhali s rückbleibt.

Diese Salze sind nicht weiter studirt worden als dass sie sich in ihren Verhältnissen ganz ähnt lich denen verhalten, welche aus spirylsaums Methyloxyd gebildet werden, welche weiter unten ansführlicher erwähnt werden sollen. Das Ammoniak unterscheidet sich jedoch in seinen Winkungen darauf von den fixen Alkalien, indem stungen darauf von den fixen Alkalien, indem studieselbe Wirkung darauf ausübt, wie auf viel andere Aetherarten. Der Aether löst sich nicht sogleich darin auf, was aber langsam geschieht wenn man ihn damit einige Zeit zusammen ste

hen läget, und er verwandelt sich dabei in ein Amid = NH2 + C14H 10O4, welches ich bei den Methyloxydverhindungen genauer baschreiben werde.

Chlor und Brom wirken auf diese Aetherart lebhaft ein und bringen demit noch nicht unteranchte Verbindungen hervor, in welchen Wasserthat durch den Salzbilder ersetzt ist.

Salpetersäure bringt damit folgende Aetherert ervor :

Wird spirylsaures Aethyloxyd in rauchender Anilsalpeter-Selpetersaure aufgelöst, so entwickelt sieh viel saures Aethyl-Wärme, indem die Lösung eine tief rothe Farbe ekommt. Am besten ist es, die Säure in kleiien Portionen nach einander in den Aether zu tropfen und durch Abkühlung eine zu starke Erlitzung der Masse zu vermeiden, weil sie sieh bast leicht in Pikrinsalpetersäure verwandelt. Wasner scheidet dann daraus einen ölähnlichen lörner ab, der nach einigen Tagen zu einer gelbchen Masse erstarrt, was sogleich stattfindet, venn men die freie Säure darin durch einige Treden Ammoniak wegnimmt, worant man sie ein nermal mit Wasser auskocht. Nach dem Auflöen in siedendem Alkohol schiesst sie beim Erikten daraus in gelben, seideähnlichen Nadeln an. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus C4H 10O ♣ €14H8O4 Ñ, oder aus 1 At. Aethyloxyd und 1 At. inilaalpetersiiore. Diese Aetherart hat dieselbe Bigenschaft, wie spirylsaures Aethyloxyd, nämlich lich mit stärkeren Basen zu Salzen zu vereinigen, t weichen das Aethyloxyd zurückbleibt, aber urch fortgesetztes Kochen daraus ausgetrieben verden kann.

Mit Ammoniak gibt sie ein Amid, welches bei

den Methyloxydverbindungen genauer angesährt werden soll.

Milchsaures Aethyloxyd.

Lepage") hat eine Verbindung hervorgebracht, die er für milchsaures Aethyloxyd hält.

Man destillirt ein Gemenge von 2 Th. getrockneter und sein geniebener milchsaurer Kalkerde, 21 Th. rectificirten Alkohols and 44 Th. concestrirter Schwefelsäure, bis die Masse in der Retorte anfängt braun zu werden. Das Destillat wird mit pulverisirtem Chlorcalcium im Ueberschuss vermischt, damit 4 Stunden lang häufig umgeschüttelt, dann abgegossen und rectificirt. Das Destillat war eine spirituöse Flüssigkeit, welche wie Rum roch, 0,866 specif. Gewicht hatte, bei + 770 siedete und sich mit Wasser nach allen Verhältnissen vermischen liess. Durch Kochen mit Wasser und Kalkhydrat bis zum Verflüchtigen des Alkohols und Absiltriren wurde eine Lösung von milchsaurer Kalherde erhalten. Es ist also klar, dass das Liquidum Milchsäure enthielt; aber in welcher Form ist nicht entschieden, vielleicht als zweifach-milchsaures Aethyloxyd, aufgelöst in einem grossen Ueberschuss von concentrirtem Alkohol. Die Untersuchung muss besser ausgeführt werden.

Buttersaures

Wöhler") gibt folgende einfache Bereitungs-Aethyloxyd methode für buttersaures (Aethyloxyd an: Man verseist. Butter mit starker Kalilauge, löst die Verbindung in der Wärme in der kleinsten nöthigen Menge concentrirten Alkohols auf, versetzt die Lösung mit einem Gemenge von Schwesel-

^{*)} Journ. de Chem. med. X, 8.

[&]quot;) Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 359.

säure und Alkohol, bis sie stark sauer reagirt und destillirt, so lange das Destillat den Geruch nach reisen Aepseln hat. Durch Rectificationen und Zusatz von Chlorcalcium lässt sich der Aether daraus rein abscheiden. Er wurde von Bornträger analysirt und aus Buttersäure und Aethyloxyd zusammengesetzt gesunden, ohne eine Einmengung von den Aetherarten der Capronsäure oder Caprinsäure.

Der mit Alkohol vermischte Aether, so wie er bei der ersten Destillation erhalten wird, pflegt als Arom bei der Rum-Fabrication zugesetzt zu werden.

Bekanntlich vereinigt sieh das Kohlensulfid mit Aethyloxyd-Aethyloxyd zu Aethyloxyd-Bisulfocarbonat, wel-Sulfocarbonat. ches, gleichwie z. B. die Weinschwefelsuure mit Basen Verbindungen eingeht. Diese Verbindung wurde von Zeise entdeckt, der sie Xanthogensaure nannte. Das Kalisalz besteht aus KC+AeC, und die freie Xanthogensäure aus HC+ AeC. Das neutrale Aethyloxyd-Sulfocarbonat war dagegen bis jetzt unbekannt; aber Zeise ist es, zufolge einer mir freundschaftlichst gemachten Mittheilung, geglückt, sie darzustellen. Ich werde hier seine eignen Worte anführen: 'Es ist bekannt, dass man aus xanthogensaurem Kali mit schwefelsaurem Kupferoxyd xanthogensaures Kupferoxydul bekommt, indem bei der Reduction des Kupferoxyds zu Oxydul ein ölärtiger Körper abgeschieden wird. Es ist klar, dass dieser durch Binwirkung des von dem Oxyd abgeschiedenen Sauerstoffs hervorgebracht sein muss, und es wurde wahrscheinlich, dass er durch Einwirkung von Jod

auf xanthogensaures Kali leichter und in grösserer Menge erhalten werden könnte, was auch wirhlich der Fall ist. Das abgeschiedene Oel ist Aethyloxyd-Sulfocarbonat == C⁴H¹⁰O + CS², wofür ich den empirischen Namen Xanthelen vorschlage. Dæ Sauerstoff, welcher von dem Kalium abgeschieden wird, zersetzt das zweite Atom Kohlensulfid, während der Schwefel abgeschieden wird."

Das Aethyloxyd - Sulfocarbonat wird auf felgende Weise bereitet: Fein geriebenes xanthogensaures Kali wird mit Alkohol zu einem Brei angerührt und Jod in kleinen Portionen nach eisander hinzugesetzt, so lange als das Gemisch dadurch nicht gefärbt wird, und mit Vermeidung eines Ueberschusses. Ausser Jodkalium und Schwefel wird bei der dann stattfindenden Zersetzung 4 At. Kohlenstoff aus dem 4 At. Kohlensulfid und 1 At. Sauerstoff aus dem Aethyloxyd abgeschie-Es ist noch nicht geglückt zu bestimmen, in welche Verbindung dieselben eintreten. Niederschlag wird abfiltrirt und die Flüssigkeit de-Dabei scheidet sich noch immer mehr Jodkalium und Schwefel ab. von denen das Liquidum abgegossen, die Destillation aber in gelinder Wärme fortgesetzt wird, bis nur noch ein blassgelbes Liquidum von einem eigenthümlichen Geruch übrig ist. Dieser Rückstand wird aus mit Wasser vermischt und damit mehrere Male geschüttelt; dieses Wasser nimmt daraus Alkohol auf und scheidet das Aethyloxyd-Sulfocarbonat in Gestalt eines Oels ab, welches mit Chlorealcian getrocknet und dann rectificirt wird, webei # fast ohne Rückstand übergeht. Es besitzt eines eigenthümlichen, starken, nicht angenehmen Geruch

and einen brennenden Geschmack. Sein specif. Sewicht bei $+18^{\circ}$ ist =1,0703. Bei - 20° mmt es noch keine seste Form an; sein Siempunkt liegt zwischen +210° und +215°. Kainn and Natrium wirken kalt nicht darauf und nim Ezwärmen sebr schwach. Es löst sich nicht Wasser, aber leicht in Alkohol und Aether. Balpetersäure greift es nach einer Weile der Bebrung heftig an. Vou kaustischem Kali in Alshol wird es nach 16-94 Stunden zersetzt, inhm 1 At. Kohlensäure als kohlensaures Kali ausefällt und 1 At. Mercaptan, d. h. Actbyl-Sulfpirat von dem Alkohol anfgelöst wird. Der Kohbustoff hat sich oxydirt auf Kosten des Sauerstoffs om Asthyloxyd und vom Wasser des Kalihymts und ist gegen den Wasserstoff des letzterenngewechselt worden. Wird die Lösung erhitzt, geht die Zersetzung rascher vor sich, aber sie reist dann tieser ein, so dass man zugleich Schwe-Malium in der Lösung bekommt.

Die Zusammensetzung des Xanthelens in prontischen Zahlen fiel auf folgende Weise aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	39,612	5	39,905
Wasserstoff	6,943	10	6,640
Schwefel	42,960	2	42,815
Sauerstoff	10,485	1	10,640.

 $= C^{1+}H^{10}O + CS^2.$

Sace") hat folgende einsache Methode ange- Kali-Aethylreben, um Kali-Aethyloxyd-Sulfocerbonat (xan- oxyd-Sulfohogensaures Kali) rasch und in Menge darzustelen. Man löst geschmolzenes Kalibydrat in was-

[&]quot;) Asso. d. Chem. und Pharm. LI, 345.

serfreiem Alkohol bis zur völligen Sättigung est und setzt Kohlensulfid im Ueberschuss hinzu. In Augenblicke der Vermischung dieser Flüssigheite erstarrt das Ganze zu einer festen, aus beligt ben Nadeln zusammengewebten Masse, welch stark ausgepresst und daun durch Auswaschen zu Aether von Kohlensulfid befreit wird. Man treeinet sie dann über Schwefelsäure im Exsiecator.

Br fand, dass wenn man eine in der Wären gesättigte Lösung von diesem Salze nach dem Vormischen mit einem Ueberschuss von diesem, welchen die Flüssigkeit nicht auflösen kann, in eine Retorte erhitzt, es sich schon bei + 35° zersetst was bei + 83° sein Maximum erreicht, indem die Lösung dann tief orangegelb wird. Dabei destilirt ein wenig Alkohol über, stark gesättigt mit Kohlensulfid und Kohlensüure. Wird die Destilation bis zum Sieden der Flüssigkeit fortgesetz so geht mit Alkohol gemengtes Wasser über, wie Kohlensulfid, welches in der Vorlage zu Reden sinkt.

Wird das feste Salz über + 2000 und allei lig bis zum Rothglühen erhitzt, so entwickeln sit Mercaptan, Kohlensulfid, Kohlenoxyd und Wa ser, während in der Retorte ein Gemenge W Zweifach-Schwefelkalium und Kohle zurüchbleit

Aethylsulfocarbonat. Es ist in der That ein nicht gewöhnliches Vihalten, dass sich ein Sulfid mit oxydirten Base vereinigt, wie in dem Aethyloxyd-Sulfocarbest und dessen Doppelsalzen mit anderen oxydisti Basen, und es war dies um so mehr ungewöhlich, so lange die normale Verbindung von Kollensulfid mit Schwefelaethyl unbekannt war. In

zwinchen ist diese nun von Schwoitzer') entdeckt warden. Sierlässtwich nicht direct aus Kohlemanifid and Schwelelaothyl bervorbringen, aber eisiglückte ihm, sie aus Kalium-Sulfocarbonat mit Asthylchlerur darsustellen: Er löste Kalihydrat is 30procentigem Alkohol, theilte die Lösung in zwei gleiche Blieile', sättigte die eine mit Wasserstoffbulfid und vermischte sie dann mit der anderen wechtrelt er eine Lösung vom K in Alkobol bekam. Wurde diese zu Kohlensulfid hinzugesetzt, so schied sich sogleich das Kaliumsalz in Gestalt einer dickflüssigen, dunkelrothen Flüs-In diese wurden nun die Dämpfe sigkeit ab. von Aethylchlorur eingeleitet, welche sich darin condensirten. Das Ganze wurde dann einige Tage lang in Ruhe gelassen. Während dieser Zeit schoss Chlorkalium daraus an. Dana wurde mehr Aethylchlorür hineingeleitet, und dieses noch einigemale wiederholt, bis das Kaliumsalz darin als zessetzt angesehen wurde. Hinzugesetztes Wasser schied jetzt einen ölähnlieben Körper daraus ab, der aber freies Kohlensulfid enthielt, dessen Entfernung jedoch dadurch glückte, dass er so oft wiederholt mit einer kalten Lösung von ein wenig Schwefelkalium in Wasser geschattilt wurde, bis diese kein Kohlensulfid mehr auszog, wobei alles so kalt wie möglich erhalten wurde, indem Warme zersetzend einwirkt.

Dus Acthyl-Sulfocarbonat ist ein gelbes, ölälinliches Liquidum von einem süsslichen, knoblauchartigen Geruch, und einem angenehmen, süsslichen, anisartigen Geschmack. Beim Erwärmen

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Pharm. XXXIII., 254. Berzelius Jahres-Bericht XXV.

wird die Fanke, tiefer, aber sie kehrt heim Evialten zu der früheren wieder zurück. Es füngt bei + 160° an zu sieden, aber der Siedepunkt ürhöht sich dann, was auszuweisen scheint; dass es nich dahei zersetzt. Es lässt sieh entzünden und breint dann mit blauer Flamme. In einer warmen Lisung von Schwefelkalium in Alkohol wird es sehr rasch in Kalium-Sulfocarbonat und in Schwefeläthyl zersetzt. Es wurde zusammengenetzt gefanden aus:

G	efunden	Atome	Berechn
Kohlenstoff	35,65	5	35,99
Wasserstoff	6,57	10	6,00
Schwefel	58,13	3	58,01
-	100.35.		

= Áe $\ddot{\mathbf{C}}$.

Elayljodür.

E. Kopp ') hat gezeigt, dass wenn man Acthyljodür in Dampsform durch ein dunkel glübendes Glasrohr leitet und es aus dieser in eine abgekühlte Vorlage führt, sich aus den hervorkunmenden, brennbaren Gasen ein rothbraun krysteltinischer Körper absetzt.

Die Gase werden von 2 Vol. Elaylgas und 4 Vol. Wasserstoffgas ausgemacht. Der krystallistrende Körper ist Elayljodür, verunreinigt und gefärbt durch ein wenig freies Jod, welches dusch Auskochen mit einer Lösung von Kali entfenst wird, wobei das Jodür zu einem ölähnlichen Liquidum schmilzt, aber beim Erkalten wieder erstarrt. Nach dem Auflösen in Alkohol schieset es daraus in langen, biegsamen, glänzenden, etwas gelblichen Nadeln an, welche nach dem Aus-

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 483.

pressen allmälig ihre Farbe in der Lust verlieren.

Das Jodür schmilzt bei + 70° und erstarrt darauf krystallinisch. Bei + 850 fängt es an zersetzt zu werden, indem es sich durch freiwerdendes Jod färbt. Beim stärkeren Erhitzen kommt es ins Sieden, sublimirt sich dann einem Theil nach unverändert, während ein anderer Theil davon zerstört wird, welcher Jod und brennbare Gase gibt. Das specif. Gewicht ist = 2,70. Es ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in warmem Alkohol und in Aether, aber weniger löslich in der Kälte, und wird daher so leicht daraus krystallisirt erhalten. Verdünnte Säuren und Alkalien wirken nicht darauf. Bei der Destillation mit Kalilauge geht es grösstentheils mit dem Wasser über, wobei aber ein wenig Jodkalium und Blaylgas gebildet werden. Bei der Destillation mit einer Lösung von Kali in Alkohol werden wohl auch Jodkalium und Elaylgas gebildet, aber der grösste Theil wird in Acetyljodur umgesetzt, welches mit Alkohol übergeht, woraus es durch Wasser ausgefällt werden kann. Concentrirte Schweselsäure greist es erst beim Erhitzen an. Concentrirte Salpetersäure wird dadurch zersetzt, indem Jod frei wird. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	8,40	2	8,43
Wasserstoff	1,57	4	1,55
Jod	89,70	2	90,02.

= C2 H4J. Löst man Quecksilbereyanid und Elayljodür in warmem Alkohol auf, so schiesst dar-50 aus cin Doppelsalz = 2C²H⁺J + Hg Cy² in seen Nadeln an, welche schmelzbar sind + 80° vertragen, ohne sich zu zersetzen.

Acetyljodür.

Kopp untersuchte auch das anf die oben geführte Weise hervorgebrachte Acctyljodür, we ches schon früher von Regnault dargestellt, anicht ausführlich beschrieben worden ist. Es eine farblose, ölähnliche Flüssigkeit, welche an Knoblauch riecht, sich nicht in Wasser auß aber leicht in Alkohol und in Aether. Sein sepunkt ist + 56° und sein specif. Gewicht = 1, Schwefelsäure, Salzsäure und Salpetersäure gefen, es kalt nicht an. Rauchende Salpetersäwird dadurch zersetzt. Es wurde zusammen setzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	15,20	4	12,66
Wasserstoff	2,00	6	1,95
Sauerstoff	82,80	2	82,39
H61		•	

Amylverbindungen. Ich führte in den Jahresberichten 1839, S. 3. 1841, S. 516, und 1842, S. 438 Untersuchen von Cahours an, welche ausweisen, dass 3 das Fuselöl von Kartoffeln wie eine Art All verhält, welcher Amylalkohol genannt worden indem es verschiedene Verbindungen von licher Natur gibt, wie die, welche aus Wend aus Holzalkohol hervorgebracht werden.

Weitere Untersuchungen darüber sind von Balard') ausgeführt worden. Er hat gezeigt dass diese Oelart nicht blos beim Branntweisbrennen aus Kartoffeln gebildet wird, sonders

^{*)} Annicid. Chem. et de Phys. XII, 394.

auch in dem Branntwein enthalten ist, welcher aus den Trebern der Weintrauben ') destillirt wird; wodurch es in Frankreich in einiger Quantität-erhalten werden kann. Es war immer in grösserer Quantität in der Portion enthalten, welche zuerst überging, nachdem der Weinalkohol abdestillirt worden war. Aber auch bei der Concentrirung des schlechteren französischen Branntweins durch Rectification, wodgrch dieser bedeutend verbessert wird, bleibt es in der Blase theils abgeschieden und theils durch Wasser abscheidbar zurück. Wird das Oel, was dabei abgeschieden erbalten wird, einer unterbrochenen Destillation unterworfen, so dass das Uebergegangene abgenommen wird, wenn der Siedepunkt auf + 1300 gestiegen ist, und sammelt man darauf das, was während des allmäligen Steigens des Siedepunktes auf + 1400, besonders auf, so erhält man diese Alkoholart, verunreinigt durch önanthigsaures Aethyloxyd, von dem sie durch Behandeln mit kaustischem Kali befreit wird, indem dieses die önanthige Saure aufnimmt und Weinalkohol abscheidet. Wird sie dann destillirt, so geht der Weinalkohol zuerst über, wobei sich der Siedepunkt auf + 1320 erböht. Man sammelt dann alles auf, was übergeht, so lange sich der Siedepunkt hei + 1320 erhält, und man hat dann den Amylalkohol rein.

Er hat einen erstickenden Geruch, welcher

^{*)} Gaultier de Claubry fand sie auch beim Branntweinbrennen aus Runkelrühen (Jahresh. 1844, S. 457), und wahrscheinlich ist sie auch in dem Fuselöl von Branntwein enthalten und ein allgemeines, aber der Quantität nach geringes Nebenproduct der Weingährung.

zum Husten reizt. Balar'd fand ihn zusammengesetzt, gleichwie seine Vergänger Dumas und Cahours, = C10 H24 O2. Sein Siedepunkt ist 432° und sein specif. Gewicht in Gasform = 3.41 Mit der Annahme, dass die 36 einfachen Volchmina sich zu 4 condensirt haben, ist es nach del Rechnung = 3,07.

Destillirt man ihn mit concentrirter Salzsäute indem man das Uebergehende mehrere Male il die Retorte zurückgiesst, so erhält man zulete Amylchlorür, welches in Gestalt eines Oels sel der überdestillirten sauren Flüssigkeit schwimmen Es wird mit concentrirter Salzsäure gewaschen welche Amylalkohol auszieht, ohne den Acthe anzugreifen. Darauf wird die Säure mit Wasse daraus weggewaschen.

Das Amylchlorür siedet swischen + 100° und 101°, hat in Gasform ein speeif. Gewicht = 3,2 und nach der Rechnung, nach einer Condensatist zu 4 Vol., 3,71.

Balard gibt an, dass er sowohl ans Aug chlorür als auch aus oxalsaurem Amyloxyd ui Cyankalium Amyloyanür erhalten habe, aber oli dass er ein Wort mehr über diesen Körper anstik

Das Amyloxyd ist nicht dargestellt geweinstelle Balard gibt an, dasselbe dadurch erhalten zu hiben, dass er das Chlerür in einer Lösung with Kali in Weinalkohol auflöste und die Lösung weinem verschlossenen Gefässe bis zu + 100° erhitzte; aber er gibt nicht an, wie er es von Weinalkohol befreit hat, sondern nur, dass es ein Liquidum von angenehmem Geruch ist, welches zwischen + 110° und + 111° siedet, und welches er in Zukunst genauer beschreiben will.

Salpetriysaures Anyloxyd wird erhalten, wenn man die bei der Behandlung von Stärke mit startur Salpetersiure sich entwickelnde salpetrige Mure itt Amylokohol einleitet. Die neue Verbindung ist ein blassgelbes Liquidum, dessen linebe in der Wärme tiefer wird, aber beim Erhalten, in die frähere wieder zurückgeht. Das fos davon hat ebenfalls eine schwach röthliche larbe. Das specif. Gewicht in Gasform wurde 4,03 gefunden, zufolge der Rechnung nach iner Condensation zu 4 Volum würde es 4,07 megen. Die Zusammensetzung stimmt völlig mit for Formel = C10 H22 O + N überein.

Durch Anwendung von salpetersaurem Harnloff konnte kein salpetersaures Amyloxyd erhalten verden. Es fand dahei eine heftige Reaction att, durch welche salpetrigsaures Amyloxyd geildet wurde.

Oxalsaures Amylaxyd wird erhalten, wenn am Amylalkobol und krystallisirte Oxalsäure im seberschuss in einer Retorte erhitzt, wobei sich E Säure mit dem Alkohol zu einem ölähnlichen ärper vereinigt, welcher, wenn die Temperatur of + 262° gestiegen ist, mit unverändertem Siepunkte überdestillirt. Das Uebergegangene wird ech ein Mal rectificirt, wobei man nur das aufingt, was bei + 262° übergeht. Dies ist dann 10 H22 0 + E. Dieser Aether hat einen starken seruch nach Wanzen. Specif. Gewicht in Gasform = 8,4, zufolge der Rechnung nach einer Londensation zu 2 Vol. = 8,02.

Die ölähaliche Verbindung, welche sich in der Retorte vor der Destillation des Aethers bildet, ist zweisich exhlances Amylonyde. Süttigt-man sie mit kohlensaurem Kalk, soo erhält nuber ein in warmem Wasser lüsliches Salz, welchte heim Bekalten in rectangulären Schuppenisalem Blättern daraus anschiesst. Es besteht seis Ga C 42C 19H240C + 2H. Beim Erhitzen bis 2m + 1000 Testishit Amylalkohol davon ab, mit Erhützeklassing von zweisach-oxalsaurer Kalkerde, wordts Wasser das eine Atom Oxalsaure auszieht.

Wird oxalsaure Amyloxyd-Kalkerde, in siedendem Wasser aufgelöst und mit kohlensaurem Kali ausgefällt, so erhält man das Kalisalz nach dem Verdunsten in perlmutter-glänzenden Blättera angeschossen, welche einen starken Fettglanz haben.

Beim Vermischen der warmen Lösung des Kalisalzes mit salpetersaurem Silberoxyd, setzt sich während des Erkaltens das Silbersalz in fettgläszenden Schuppen ab = Åg Č + C¹O H²O Č, welches wasserfrei ist. Es schwärzt sich leicht im Tageslichte und wird während der Aufbewahrung zersetzt, indem sich Amylalkohol abscheidet, und zweifach-oxalsaures Silberoxyd zurückbleibt. In Folge der Neigung zur freiwilligen Zersetzung haben alle diese Salze den Geruch dieser Aetherart nach Wanzen.

Oxalsaures Amyloxyd wird durch Wasser zersetzt in Oxalsaure und in Amylalkohol, was darch einen Zusatz von Alkali noch rascher geschiebt. Durch Ammoniak wird Oxamid und Amylalkohol gebildet.

Oxaminsaures Amyloxyd wird erhalten, wenn man oxalsaures Amyloxyd sich mit Ammoniakges sättigen lässt, oder wenn man dieses in mit Ammoniak gesättigten wasserfreien Aikeliol auflöst, jamz so, wie dies mit oxelsauren Acthyloxyd statt-littlet. Ils ist löslich in Albehol, aus dem es lich beim Verdunsten in unregelmässigen Krymullen-wieder absetzt. Alkalien, selbst verdünnte, po wie auch nur siedendes Wasser zersetzen es ju Oxemiosäure und in Amylalkohol.

wenn man Weinsaures Amyloxyd wird erhalten, wenn man Weinsaure und Amylalkohol zusammen meiner Retorte erhitzt, wobei zuerst Amylalkotol übergeht und darauf ein ätherartiges, noch ticht untersuchtes Product, während in der Retorte ein Syrup zurückbleibt, der beim Erkalten einen weissen Körper absetzt, wovon er durch Aether befreit werden kann, welcher den weissen Körper auflöst. Was dieser ist findet sich nicht angegeben.

Der zuräckbleibende Syrup ist zweisach weinsaures Amyloxyd. Es ist in Wasser löslich, hat sinen äusserst bitteren Geschmack, und gibt beim Sättigen mit Basen weinsaure Amyloxyd-Doppellulze. Das Kalisalz ist in warmem Wasser viel leichter löslich als in kaltem, und schiesst aus dem ersteren beim Erkalten in settglänzenden Blättern an. Das Silberoxydsalz fällt in perlmutterglänzenden Blättern nieder. Es besteht nach Baflard's Analyse aus Ag Tr + C10 H22 O Tr.

Valeriansaures Amyloxyd wird erhalten, wenn man Amylalkohol mit einem erkalteten Gemisch von einer gesättigten Lösung von zweisneh-chromsaurem Kali in Wasser und Schweselsäure vermischt. Das Gemisch erwärmt sich und dann sammelt sich auf der Obersläche ein ölertiger Kör-

per an, welcher valeriansaures Amyloxyd ist. 4 wurde schon viel früher von Dumas und Stut hervorgebracht, welche ihn für das Aldehyd di Amylalkohols bielten, weil es die precentist Zusammensetzung besitzt, welche ein solch haben muse. Aber diese stimmt auch mit der der valeriansauren Amyloxyds, und der Beweis, dass es dieses ist, wird bei der Behandlung mit Albali erhalten, welches damit valeriansaures Alkali und Amylalkohol bildet. Diese Aetherart wird chenfalls aus Valeriansäure und Amylalkohol erhalten. and sie ist von Dumas und Stass analysirt un beschrieben worden (Jahresb. 1842, S. 440). Sei besitzt einen eigenthümlichen Geruch und ihr Siedepunkt ist = + 1900. Balard fand das specif Gewicht des Gases = 6,17. Berechnet nach ex ner Condensation zu 4 Vol. ist es = 6,01.

Wird die saure Flüssigkeit, aus der sich dieser Aether auf der Oberfläche abgesetzt hat, destillirt, so gibt sie Valeriansäure, und Balardglaubt, dass die Destillation des Amylalhohols mit Chromsäure und Schwefelsäure eine weniger konbare Methode werden kann, diese Säure für pharmaceutische Zweche hervorzubringen.

Schwefelamyl erhielt Balard durch Vermischen von Amylchlorür mit einer Lösung von Kin Weinalkohol. Die Flüssigkeit wird dann destillirt oder noch besser, in ein starkes Gefüsseingeschlossen und darin einige Stunden lang bei + 100° erhalten, wobei sich Chlorkalium duraus absetzt. Das Schwefelamyl lässt sich dann keicht mit Wasser daraus abscheiden. Es ist ein Liquidum, welches vollkommen so wie Knohlanchöl

pecht und bei + 216° siedet. Specis. Gewicht in Gassorm = 6,3, bezechnet nach einer Condentation zu 4 Vol. ist en = 6,08. Ks wurde zusammengesetzt gesunden aus:

_	Gefunden	Atome	Bereebnet
Kohlenstoff	68,3	10	68,9
Wasserstoff	12,7	22	12,6
Schwesel	19,0	1	18,5

Balard hat auch Amylsulfhydrat (Amylmergaptan) und Zweifach-Amyloxyd-Sulfocarbonat (Amylxanthogensäure) hervorgebracht, welche jeloch schon vor ihm studirt sind, das erstere von Erutzsch (S. weiter unten) und das letztere von De Koninck (Jahresb. 1845, S. 552) und Erdmann (S. weiter unten). Aber Balard hat das Balidoppelsalz von Amyloxyd-Sulfocarbonat analysirt und es zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden		Atome	Berechne
Rehlenstoff	35,4	14	35,4
Wasserstoff	5,3	22	5,4
Schwefel		4	32,2
Sauerstoff		. 1	3,9
Kali	22,9	1	23,1

 $= K\ddot{C} + C^{10}H^{22}O\ddot{C}.$

Wird der Amylalkohol mit Körpern behandelt, welche eine grosse Neigung haben, sich mit Wasser zu vereinigen, so wird er auf die Weise zersetzt, dass von C10 H22 O ein Atom Wasser austritt, und ein Weinöl entsteht, welches aus C10 H20 besteht, d. h. welches die procentische Zusammensetzung des Elayls bat. Es ist Amylen genamnt worden. Schwefelsäure eignet sich weniger gut dazu, indem sie zugleich die Bildung von einer schwarzen, pechähnlichen Masse, unter

Amylen.

Entwickelung von schwesliger Säure, veranisst. Balard wandte daher vorzugsweise Chlorzink at. Der Amylakohol vereinigt sich zuerst damit, wan man ihn damit erhitzt und bei + 1320 kommt die Masse ins Sieden, was fortdauert, während sich der Siedepunkt allmälig gleichmässig bis nahe at + 3000 erhöhte. Dabei geht dieses Amylen über, aber gemengt mit isomerischen Oelen von ungleicher Flüchtigkeit, welche er in mehreren nach einander folgenden Portionen aufling.

Die erste Portion war nach dem Schütteln nit concentrirter Schweselsäure ein dünnslüssiges, nech saulen Kohl riechendes Oel. Siedepunkt = 39. Specif. Gewicht in Gassorm = 2,68, berechnet nach einer Condensation zu 4 Vol. ist es = 2,45.

Die zweite Portion, welche bei und etwas the + 160° überging, roch campherähnlich und hatte in Gasform ein doppelt so hohes specif. Gewicht, Die in noch höherer Temperatur oder = 4.9. nachfolgenden 3 Portionen hatten 5,8, 7,3 und 7,7 specif. Gewicht in Gasform. Die letzte am wenigsten flüchtige Portion hatte einen angenelimen gewürzhaften Geruch. Aus diesen steigenden Siedepunkten und aus den zugleich im Verbältniss damit steigenden specif. Gewichten zieht Balard den Schluss, dass 3 verschiedene Anylene existirten: C10 H20, C20 H40 und C40 H80, dess sie alle in Gasform auf 4 Vol. condensirt seien, und dass das berechnete specif. Gewicht für sie = 2,45, 4,90 und 9,80 sein müsse, dass aber die Unmöglichkeit sie durch Destillation von einender zu trennen, die Abweichungen verursacht hatten, welche diese Zahlen von denen der Versucke

Casbicten. Er schlägt vor, sie Anglen, Para**keyl**en und Metamylen zu nennen.

Brutzsch ") hat unter Erdmann's Leitung Amylsulfby-Manylsulfhydrat (Amylmercaptan) hervorgebracht. Er bereitete den Amylalkohol dazu aus einem Fu-Sclol, welches er aus einer Brennerei in Magde-Surg erhalten hatte. Aber er gibt nicht an, "ob es aus Kartoffel - oder aus Kornbranntwein erhalten worden war. Er schüttelte es wiederholt mit Wasser, um cs von Weinalkohol zu befreien und manterwarf es der Destillation, bei der nur das amigelangen wurde, was zwischen + 1320 und -- 1350 überging, um daraus den Amylalkohol Jerzustellen, welcher daraus durch Rectificationen exhalten wurde, bis er ein Product erhalten batte. welches mit unverändertem Siedepunkte von + \$320 destillirte. Dasselbe hatte auch die procentische Zusammensetzung des Amylalkohols:

Daraus wird nun schwefelsaures Amyloxyd-Keli bereitet, die Lösung desselben mit Kalihy, deat vermischt, die Flüssigkeit in einer geräumisen Retorte mit Wasserstoffsulfid gesättigt, und dann in einem Chlorcalciumbade destillirt, wobei die neue Verbindung mit dem Wasser in ölähn-Sieben Tropfen übergeht, wiewohl ziemlich langmm, indem sie viel weniger flüchtig ist, als die mitsprechende Aethylverbindung. Sie wird dann son dem Wasser abgeschieden, über Chloréalcium getrocknet und rectificirt.

Sie ist eine farblose, ölähnliche Flüssigkeit, welche stark das Licht bricht, einen durchdrin-

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXI, 1. Diese Abhandlung ist 8 Monate früher gedruckt worden, wie die von Balard.

ans ein Doppelsalz = $2C^2H^4J + Hg Cy^2$ in weissen Nadeln an, welche schmelzbar sind wil $+80^\circ$ vertragen, ohne sich zu zersetzen.

Acetyljodür.

Kopp untersuchte auch das auf die oben ageführte Weise hervorgebrachte Acetyljodür, we ches schon früher von Regnault dargestellt, ale nicht ausführlich beschrieben worden ist. Es is eine farblose, ölähnliche Flüssigkeit, welche auch Knoblauch riecht, sich nicht in Wasser außte aber leicht in Alkohol und in Aether. Sein Sie depunkt ist + 56° und sein specif. Gewicht = 1, Schwefelsäure, Salzsäure und Salpetersäure gesten, es kalt nicht an. Rauchende Salpetersäure wird dadurch zersetzt. Es wurde zusammenge setzt gefunden aus:

(Sefunden	Atome	Berechne	
Kohlenstoff	15,20	4	12,66	
Wasserstoff	2,00	6	1,95	
Sauerstoff	82,80	2	82,39	
	•	•		

_ C+H6J.

Amylverbindungen.

Ich führte in den Jahresberichten 1839, S. 334 1841, S. 516, und 1842, S. 438 Untersuchungen von Cahours an, welche ausweisen, dass sied das Fuselöl von Kartoffeln wie eine Art Alford verhält, welcher Amylalkohol genannt worden ist indem es verschiedene Verbindungen von allicher Natur gibt, wie die, welche aus Wellund aus Holzalkohol hervorgebracht werden.

Weitere Untersuchungen darüber sind von Balard') ausgeführt worden. Er hat gezeigt, dass diese Oelart nicht blos beim Branutweinbrennen aus Kartoffeln gebildet wird, sondern

^{*) &#}x27;Anni. id. Chem. et ide Phys. XII, 394.

auch in dem Branntwein enthalten ist, welcher aus den Trebern der Weintrauben ') destillirt wird, wodurch es in Frankreich in einiger Quantität erkalten werden kann. Es war immer in grösserer mantität in der Portion enthalten, welche zuerst berging, nachdem der Weinalkohol abdestillirt vorden war. Aber auch bei der Concentrirung es schlechteren französischen Branntweins darch ectification, wodurch dieser bedeutend verbessert bird, bleibt es in der Blase theils abgeschieen und theils durch Wasser abscheidbar zurück. Wird das Oel, was dabei abgeschieden erhalten bird. einer unterbrochenen Destillation unterworen, so dass das Uebergegangene abgenommen wird, wenn der Siedepunkt auf + 1300 gestiegen ist, und sammelt man darauf das, was während Bes allmäligen Steigens des Siedepunktes auf -1400, besonders auf, so erhält man diese Alkoholart, verunreinigt durch önanthigssures Aethyloxyd, von dem sie durch Behandeln mit kaustiwhem Kali befreit wird, indem dieses die önanhige Säure aufnimmt und Weinalkohol abscheiet. Wird sie dann destillirt, so geht der Wein-**Mohol zuerst über, wobei sich der Siedepunkt** saf + 132° erböht. Man sammelt donn alles saf, was übergeht, so lange sich der Siedepunkt bei + 1320 erhält, und man bat dann den Amylalkahal rein.

Er hat einen erstiekenden Geruch, welcher

^{*)} Gaultier de Claubry sand sie auch beim Branntweinbrennen aus Runkelrüben (Jahresb. 1844, S. 457), und wahrscheinlich ist sie auch in dem Fuselöl von Branntwein enthalten und ein allgemeines, aber der Quantität nach geringes Nebenproduct der Weingährung.

nichts mehr an Gewicht verlor. Das Wasser, welches dabei langeam übergeht, enthält immer eine geringe Portion Milchsäure. Der Rückstand bleibt dann unverändert, bis zu 4 2950. Er bt fest, etwas gelblich, sehmeckt bitter, ist fast valöslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol und in Aether. Er ist wasserfreie Milchsuure in demselben Zustande, in welchem wir auch die Weinsäure kennen. Lässt man sie lange Zeit in Wasser liegen, oder kocht man sie damit, so vereinigt sie sich allmälig damit wieder zu wesserhaltiger Milchsäure. Mit in Wasser aufgelösten Alkalien vereinigt sie sich fast augeublicklich. Ihre Zusammensetzung war die längst bekannte $= C^6 H^{10} O^5$.

Lässt man die wasserfreie Milchsäure in Ammoniakgas liegen, so absorbirt sie 1 Aequivalent Ammoniak und verwandelt sich damit in neutrales milchsaures Ammoniak = NH3 + C6H10 O5.

Wird die Milchsäure, nachdem sie ihr Wasser verloren hat, einer Temperatur von + 2500 amgesetzt, so fängt sie an sich zu zersetzen and Kohlenoxydgas zu entwickeln, anfänglich gemengt mit 4-5 Proc. Kohlensäure, die sich aber nachher allmälig bis zu 50 Proc. vermehrt, aber Reklenwasserstoff entwickelt sich nicht dabei. Die Zersetzung geht weiter fort und bei + 3000 bleibt nur eine schwarze, verbrennliche Kohle', welche 5 Proc. vom Gewicht der Milchsäure ausmacht.

Andere Producte der trocknen Destillation wer-Lactid. den in der Vorlage condensirt, und darunter befindet sich ein krystallisirter Körper, welchen er schoo bei seinen ersten Versuchen über die Milchsäure (Jahresb. 1835, S. 219) entdeckte und für

rfreie Milchsäure hielt, indem sie durch in den mit einer Auflösung von Alkali in dieverwandelt werden kann. Er hat nun die tigkeit der Bemerkungen bestätigt, welche ich annals S. 223 machte, dass er nämlich nicht wasserfreie Milchsäure sei, sondern ein Metamorphosen-Product davon, dadurch entstanden, dass 2 Atome Wasserstoff und 1 At. Sauerstoff in der Säure sich zu Wasser vereinigen und C6H8O4 zurücklassen, woraus dieser krystallisirte Körper besteht. Er nennt ihn jetzt Lactid.

Wird das Lactid der Einwirkung von trocknem Ammeniakgas ausgesetzt, so erwärmt es sich und schmilzt. Das Lactid nimmt aus dem Ammoniak 2 At. Wasserstoff, reducirt es zu Amid und bildet damit das Amid der Milchsäure, welches Pelouze Lactamid nennt, und welches aus NH² + C⁶H¹⁰O⁴ besteht, analog den gewöhnlichen Amiden von Sauerstoffsäuren, deren allgemeine Eigenschaften es auch besitzt.

Es ist in Wasser auflöslich und wird daraus durch Verdunsten unverändert wieder erhalten. Ans einer Lösung in siedendem Alkohol schiesst es beim Erkalten in farblosen durchsichtigen Krystallen an. Verdünnte Säuren und Alkalien wirken nicht zersetzend darauf. Wird aber seine Lösung in Wasser in einem verschlossenen Gefüsse über + 100° erhitzt, so nimmt es die Bestandtheile von 2 At. Wasser auf und verwandelt sich damit in milchsaures Ammoniumoxyd. Bei der Digestion mit kaustischem Alkali oder mit Kalkmilch entwickelt es Ammoniak und in der Lösung bildet sich ein milchsaures Salz.

Werden die flüssigen Producte, welche ausser Berselius Jahres- Bericht XXV. 51 Lacton.

dem Lactid übergehen, wenn der Siedepunkt + 1320 erreicht bat, und das bis dahin Uebergegangene mit ein wenig Wasser vermischt, so seheidet sich ein ölartiger Körper daraus ab, den man mehrere Tage lang mit Chlorcalcium stehen lässt, und dann rectificirt. Pelovze fand ihn aus C¹⁰H¹⁸O⁵ zusammengesetzt; er nennt ihn Lacton und betrachtet ihn nach der Formel H+C¹⁰H¹⁶O⁵ zusammengesetzt, ans dem Grunde, weil, ungezehtet Chlorcalcium kein Wasser daraus mehr auszieht, doch dieses auf eine andere Weise (die aber in dem hurzen Berichte nicht angegeben worden ist) daraus weggenommes werden hann, so dass er dann = C¹⁰H¹⁶O⁴ wird, was Pelouze Lactone anhydre nenut.

Dieses letztere ist ein farbloses oder schwach gelbliches, flüchtiges Oel von einem brennenden Geschmack und eigenthümlichem, gewürzhaften Gerühl. Siedepunkt ungeführ + 92°. Es ist leichter als Wasser und löst sich merklich darin auf. Lässt sich entzünden. Es entsteht aus 2 At. Milchsäure durch Verlust von 2 At. Kohlensäure und 2 At. Wasser, oder aus dem Lactid durch Verlust von 2 At. Wasser.

Ausser diesen Destillations-Producten werden ein wenig Aceton und ein anderes, riechtendes, in Wasser unlösliches Oel gebildet, welches weniger flüchtig ist als Lacton.

Die Milchenure, welche aus milchsaurer Kulkerde mit Schwefelsäure bereitet worden ist, und welche eine Spur von Schwefelsäure enthält, fängt schon in einer niedrigeren Temperatur an, zersetzt zu werden, als die davon völlig freie, und sie gibt Kohlenoxydgas ohne eine Einmengung von Kohlensäure.

Die milchsauren Salze von Tatkerde, Zinkoxyd und Eisenoxydul enthalten 3 At. Wasser, und scheinen isomorph zu sein. Das Kalkentz enthält 6 Atome, ist schwerlöstich in Wasser, leicht löslich in Alkohel und wird daraus durch Aether in Gestalt eines krystallinischen Nicderschlags erhalten. Das Kupferoxydsals krystallisirt leicht, zuweilen in bleven und zuweilen in grünen rectangulären Prismen. In beiden Fällen hat es einerlei Form und, einerlei Zusammensetzung. Es enthält 2 At. Krystallwasser, die es bei + 1200 verliert. Es gibt bei der trocknen Destillation als Rückstand 29,5 Proc. metallisches Kupfer und 3,3 Proc. Kohlenstoff, ausserdem in den flüchtigen Producten 26,2 Proc. Kohlenoxyd pad Kohlensäure in Gasform und 41 Proc. flüssiger Stoffe, welche viel Lactid aufgelöst enthalten.

Gobley") hat verencht, Dextrin, Stärke, Rohrzucker und Gummi, anstatt Mischzucker und StärkeZucker, zur Mischsäure-Gährung anzuwenden, und u. s. w. bereitet.
hat mit allen Mischsäure erhalten. Beine Vorschrift
ist: 2 Liter abgerahmte Misch, 1½ Liter Wasser,
256 Grammen Dextrin, Stärke oder Rohrzucker,
and 200 Grm. Kreide werden zusammen in einem
bedeckten Topse an einen Ort gestellt, wo die
Temperatur + 25° bis 30° ist, und von Zeit zu
Zeit umgerührt. Nach 10 bis 12 Tagen ist die
Gährung gewöhnlich vollendet. Bei Rohrzucker
ist es erforderlich, dass die Temperatur nahe an
+ 30° erhalten werde, wenn die Masse nicht schleimig werden soll. Mit Stärke erhält man den
milchsauren Kalk am reinsten. Die Stärke löst

^{*)} Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 58.

sich allmälig ganz auf. Gummi gährt am sehwierigsten zu Milchsäure.

Milchsäure mit den Oxyden des Eisens. Wittstein ') gibt über das milehsaure Kitsenoxydul an, dass es in, aus mikroscopischen blass grünen, geraden, rechtwinkligen Prismel zusammengesetzten Krusten anschiesst. Es löst sich in 12 Theilen siedenden und in 48 Th. Wassel von + 15°. Die Lösung ist blass gelblich gründ Das Salz ist unlöslich in Alkohol.

Wird die Lösung in der Luft verdunstet, se oxydirt es sich höher ohne gefällt zu werden es krystallisirt nicht mehr und gibt einen schmutzig, gelbgrünen, amorphen und durchscheinenden Rüchstand, der zerfliesslich ist und sich vollkommen in Wasser wieder auflöst.

Frisch gefälltes Eisenoxydhydrat löst sich beim Erwärmen in der Säure leicht zu einer gelben Flüssigkeit auf, aus welcher Ammoniak das Rigsenoxyd vollkommen niederschlägt, aber branderoth, und Kaliumeisencyanid gibt das Vorbandersein von Eisenoxydul zu erkennen. Nach dem Verdunsten bis zur Trockne bleibt eine eben sakten gelbgrüne Masse zurück, wie von dem eingetrockneten Oxydulsalze, welche nach Wittestein's Berechnung nach dem relativen Gelalte von Oxyd und Oxydul aus Fe L + 3Fe L + 2 mit besteht, worin der Wassergehalt 9,10 Proc. beträgt. Es ist sehr zu bezweifeln, dass das Eisenoxydsalz neutral sei, und dann ist der Wassergehalt grösser.

Milchsaures L Cadmiumoxyd. .

Lepage") gibt an, dass milchsaures Cad-

^{*)} Buchn. Repert. 2. R. XXXIII, 171.

[&]quot;) Journ. de Ch. Med. X, 10.

miumoxyd in feinen Nadeln auschiesst, welche sich in 8-9 Th. kaltem und 4 Th. siedendem Es krystallisirt jedoch nicht Wasser auflösen. aus der im Sieden gesättigten Lösung beim Erkalten aus, selbst nicht im Laufe von mehreren Tagen, wenn man nicht einige Krystalle hineinlegt oder die Lösung weiter einkocht, bis sich darauf Nadeln bilden; aber dann erstarrt die Flüssigkeit beim Erkalten zu einer Masse von Krystallen.

Aus Brechweinstein ausgefälltes Antimonoxyd fand Lepage in Milchsäure wenig auflöslich.

Scharling *) hat gezeigt, dass wenn man zer- Buttersäureriebene Kartoffelmasse, aus welcher die Stärke ausgewaschen worden ist, sich selbst überlässt, sie in Gährung kommt und dass sich dabei eine nicht so unbedeutende Menge von Buttersäure bildet, welche daraus auf eine zweckmässige Weise abgeschieden werden kann. Schubert ") erklärt, dass die Buttersäure am billigsten erhalten werde, wenn man gekochte und zerriebene Kartoffeln mit Käse und Wasser (abgerahmter Milch?) anrührt und sauer werden lässt. Marchand ***) hat gefunden, dass die Flüssigkeit von sauren Gurken so viel Buttersäure enthält, dass es sich, wenn man sie in einiger Quantität erhalten kann, der Mühe lohnt, daraus Buttersäure zu bereiten, und Larocque +) hat dargelegt, dass mehrere schleimige Pflanzen, z. B. Althäwurzel, Lilienzwiebeln, Quittenkörner, Flohsamen, Schwarzwurzel, Leinsamen und Samen von Trigonella foenu grae-

Gäbrung.

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIX, 313.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 256.

^{***)} Daselbst XXXII, 506.

⁺⁾ Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 352.

cum, wenn man sie mit einer gewissen Quantität Wasser und kohlengaurem Kalk der freiwilligen Verdanstung überlässt, in Gährung kommen, Gast entwickeln und Buttersäure bilden, die sich mit der Kalkerde vereinigt. Er wandte zu seinen Ven suchen z. B. 500 Grammen frische oder 334 Gratrockne Althawurzel und 4 Liter Wasser an : die Wurzel wurde vorher zerkleinert und die frische wurde am schnellsten sauer. Von Zeit zu Zeit wurde Kreide zogesetzt, um die gebildete Sture zu sättigen, was die Gährung beschleunigte. Masse entwickelte Gas, welches im Anfange nar Stickgas war, und nachher ein Gemenge von Wasserstoffgas und Kohlensäuregas. Uaber die dabei angewandte Temperatur ist nichts angegeben wor-Nach 5 his 6 Wochen war die Gahrung vollendet, wo dann nur noch das Zellgewebe übrig war. Alle löslichen Bestandtheile: Zucker. Mannazucker, Schleim, Gummi, Asparagia u. s. w. waren zerstört, und gewisse, z. B. Althawurzele und Lilienzwiebeln schienen keinen Alkohol bilden. Die Lösung enthielt buttersaure und en sigsaure Kalkerde, woraus nach dem Verdansten die Buttersäure durch Destillation mit Schweschsaure erhalten wurde, thoils auf dem Destillate schwimmend, theils liess sie sich aus der Lösung durch Sättigen mit Chlorealcium abscheiden.

Buttersäure. von Chlor darauf.

Ich erwähnte im vorigen Jahresberichte, S. 419, Einwirkung der Untersuchungen von Pelouze und Gélis Zu diesen kommen nun über die Butteraaure. noch einige Versuche über die Einwirkung des Chlors auf dieselbe ').

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 447.

Tropft man in eine, mit wasserfreiem Chlorgas gefüllte Flasche einige Tropfen concentrirter Buttersaure, so bildet sich Salzsaure und die Flasche bekleidet sich im Innern mit kleinen Krystallen, welche Oxalsaure sind, und mit einem zähen Liquidum, welches eine Buttersäure ist, worin 4 Atome Wasserstoff gegen 4 At. Chlor ausgewechselt worden sind. Am besten und ohne Einmengung von Oxalsäure wird diese Verbindung erhalten, wenn man die Buttersäure in ein Rohr mit Kugeln, so wie es bei organischen Analysen zum Auffangen der Kohlensäure in Kalilauge angewandt wird, bringt, and wasserfreies Chlorgas hineinleitet. Setzt man den Apparat dem directen und klaren Sonnenlichte aus, so wird das Chlorgas eben so rasch absorbirt, als es bineinströmt, wie rasch dies auch stattfindet. Aber hald darauf entwickeln sich davon Dämpfe von Salzsäure und nach einiger Zeit wird das Liquidum gelbgrün. Das Einleiten des Chlors muss mehrere Tage lang fortgesetzt werden, ehe es aushört absorbirt zu werden. Das Liquidum ist dann gelb. Wird es nun in einem Wasserbade zwischen + 80° und 100° erhalten. während ein Strom von wasserfreiem Kohlensäuregas hindurch geführt wird, so dunstet damit das Salzsäuregas weg, während die Chlorbuttersäure zurückbleibt.

Sie ist flüssig, farblos, dickflüssig, schwerer als Wasser, riecht eigenthümlich, etwas nach Buttersäure. Sie lässt sich überdestilliren, wobei jedoch etwas davon zersetzt wird, besonders wenn man dabei den Siedepunkt der Säure überschreitet, indem dann Salzsäuregas entwickelt und der

Geruch des Destillats verändert wird. entzündet werden und brennt dann mit grüner Flamme und starker Entwickelung von Salzsäure. Sie löst sich nicht oder nur unbedeutend in Wasser auf, aber nach allen Verhältnissen in Alko-Sie besteht nach ihrer analystischen Untersuchung aus H+C8H10Cl4O5. Mit Alkalien vereinigt sie sich zu leichtlöslichen Salzen. sie mit Alkohol und Schwefelsäure vermischt und damit gelinde erwärmt, so bildet sich chlor-buttersaures Aethyloxyd, welches mit Wasser abgeschieden werden kann. Nach der Rectification mit Wasser bildet es ein ätherartig riechendes, ölähnliches Liquidum = Åe C8H10Cl+O5, welches in der Kälte nicht durch eine Lösung von Kali in Alkohol zersetzt wird.

Wird diese Säure längere Zeit der Einwirkung von Chlorgas im starken Sonnenlichte ausgesetzt, so schiessen darin äusserst langsam Krystalle an, bis die Masse zuletzt fest und weiss wird. sie zwischen Papier ausgepresst, dann in Aether aufgelöst und die Lösung langsam verdunsten gelassen, so schiesst sie daraus in geschobenen rhombischen Prismen an, welche bei + 140° schmelzen, und sich darüber ohne eine sichtbare Veränderung sublimiren lassen. Sie sind in Wasser unauflöslich, leicht löslich in Alkohol und Aether, und bestehen aus H + C8H6Cl8O3. Dieser Körper bildet ebenfalls eigenthümliche Salze mit Alkalien, so wie er auch mit Alkohol und ein wenig concentrirter Schweselsäure eine feste Aethyloxyd - Verbindung gibt, welche, wenn man das Gemenge erwärmt, wie ein Oel zu Boden sinkt.

Aus ihrer Lösung in dem Gemische von Schwefelsäure mit überschüssigem Alkohol kann sie durch Wasser ausgefällt werden. Sie hat einen ätherartigen Geruch, ist unlöslich in Wasser, aber sehr löslich in Alkohol und Aether, aus denen sie krystallisirt erhalten werden kann.

Pelouze und Gélis nennen die erstere Verbindung Acide butyrique chloré und die letztere Acide butyrique bichloré.

Betrachtet man die Chlor - Auswechselung bei dieser Säure genauer nach der in diesem Jahresberichte an einigen Orten angeführten Ansicht, dass nämlich organische Säuren gepaarte Säuren sein können, und dass der Wasserstoff in dem Paarling derselben durch Chlor ersetzt werden kann, und nimmt man an, dass in der letzteren Säure der Wasserstoff des Paarlings vollständig gegen Chlor ausgewechselt worden ist, so hat man, wenn der Paarling 2 At. Elayl = CH2 gewesen ist, der sich nun aber in 2 At. CCl2 verwandelt hat, als Rest 1 At. Essigsaure = 2C Cl2 + C4H6O3. Ware diese Ansicht richtig, so ist in der ersteren Säure' nur das eine Atom Elayl in CCl2 verwandelt worden, und sie besteht aus 1 At. Essigsaure, gleichzeitig gepaart mit 1 At. Elayl und 1 At. CCl2. Da die Buttersäure so viele Aehnlichkeit in ihrem Geruch mit Kesigsäure bat, so wird auch dadurch diese Ansicht unterstützt. Möge dies gelten, für was es gelten kann, bis wir sicherer den Schlüssel für diese interessante Auswechselung des Wasserstoffs gegen Chlor erhalten haben, bei welcher häufig die Krystallform unverändert bleibt und eine grosse Gleichartigkeit in den Eigenschaften beibehalten wird.

Butyramid.

Chancel') hat gezeigt, dass buttersaures Acthyloxyd durch kauslisches Ammoniak allmälig in das Amid der Buttersäure verwandelt wird. Manvermischt den Aether in einer Flasche mit den 5 bis 6fachen Gewichtsmenge kaustischen Amumoniaks, verschliesst die Flasche und stellt sie bei Seite, 8 bis 10 Tage lang, wobei sich die Aether-Schicht allmälig vermindert und zuletzt aufgelöst wird. Dann werden in einem Wasserbade g von der Flüssigkeit abdestillirt, woranf das Amid, welches Butyramid genannt worden ist, beim Erkalten daraus anschiesst, wovon durch weiteres Verdunsten der Mutterlauge noch mehr erbalten wird.

Die Krystalle sind farblose, durchsichtige, in der Luft unveränderliche Tafeln, von anfangs süselichem, aber kintennach bitterem Geschmack. Das Amid schmilzt bei + 115° zu einem farblosen Liquidum und kann in höherer Temperatur unverändert sublimirt werden. Es löst sich in Wasser ohne die Bewegung, welche verschiedene battersaure Salze auf der Oberfläche von Wasser zeigen, und es löst sich viel leichter in warmem als in kaltem Wasser. Es ist auch in Alkohol und Aether leicht auflöslich. Kalte Kalilauge wirkt nicht darauf, aber im Sieden entwickelt sie daraus Ammoniak, indem battersaures Kali gebildet wird. Es besteht aus NH2 + C8H1+O2.

Butyron.

Chevreul fand, dass bei der trocknen Destillation von buttersaurer Kalkerde ein aromatisches flüchtiges Oel erhalten wird, welches er nicht genauer untersuchte. Diese Untersuchung

[&]quot;) Comptes rend. 2 Sem. 1844. p. 949.

iet nun von Chancel') ausgeführt worden. Reine, wasserfreie, buttersaure Kalkerde, in einer Quan-Milat von köchstens 4 Grammen, gibt, wenn man sie in einem Destillations-Apparate vorsichtig bis en der Temperatur erhitzt, in welcher sie anfängt mersetzt zu werden, und dann einige wenige Grade derüber erhält, 42-43 Proc. von einem flüchtigen Ocl, indem kohlensaure Kalkerde ganz farblos zurückbleiht. Dabei entwickelt sich weder ein Gas, noch Wasser. Wird der Versuch mit einer grösseren Quantität oder in grösserer Hitze ausgeführt, so verkohlt sich die Masse, indem brenzliche Producte und 3-4 Proc. Gase vom Gewicht der Masse gebildet werden. Das flüchtige Oel ist Butyron genannt worden. Es entsteht aus 1 Atom Buttersäure, aus welcher der Kalk 1 Atom Kohlensäure weggenommen hat, und besteht also aus C7 H14O.

Aber gleichwie mehrere auf diese Weise hervorgebrachte flüchtige Oele, so ist es ebenfalls gemengt mit Oelen von angleicher Flüchtigkeit. Bei der Rectification geht ein Theil davon schon unter + 100° über, worauf der Siedepunkt allmälig bis auf + 140° steigt, sich dann bei 145° erbält, bis er sich wieder erhöht auf + 160°. Chancel sammelte besonders auf, was zwischen + 140° und + 145° überging, rectificirte es und fing dabei auf, was bei + 144° überging, zur besonderen Untersuchung. Es ist ein farbloses, flüchtiges Oel von eigenthümlichem, durchdringendem Geruch und brennendem Geschmack. Specif. Gew. = 0,83. Erst bei — 94°, d. h. in ein

^{*)} Comptes rend. 1844. 1 Sem. S. 1023.

nem Gemenge von fester Kohlensäure und waserfreiem Aether, erstarrt es krystallinisch. Ba fürbt sich nicht beim Zutritt der Luft, aber & absorbirt allmälig daraus Sauerstoff. entzündlich und verbrennt mit klarer Flamme. Bei Berührung mit Chromsaure fängt es sogleich Es ist unlöslich in Wasser, aber es mischt sich nach allen Verhältnissen mit Alkohol. Analyse wies vollkommen die Zusammensetzung aus, welche aus seiner Bereitungsweise folgt.

Butyron mit

Wird das Butyron mit seinem gleichen Volum Salpetersäure. Salpetersäure von gewöhnlicher Stärke vermischt, so schwimmt es oben daranf und färht sich tief roth. Beim gelinden Erwärmen greist es die Saure mit solcher Heftigkeit an, dass die Masse übersteigen würde, wenn man nicht das Gefäss sogleich von der Kapelle nimmt. Geschieht der Versuch in einem Kolben mit Gasableitungsrehr, und wird das Gas damit in Wasser eingeführt, so sammelt sich auf diesem ein ätherartiger Körper an, welcher den Geruch des Buttersäure-Aethers hat. Sobald die Einwirkung der Säure beendet und das Butyron aufgelöst worden ist, wird die saure Flüssigkeit mit einer grossen Quantität Wasser verdünnt, wodurch sich ein ölertiger Körper daraus abscheidet, der sich zu Boden setzt. ist eine Verbindung von einer der Säuren des Stickstoffs, welche er Acide butyronitrique mennt, was mit Butyron-Salpetersäure oder mit butyrensalpetriger Säure übersetzt werden kann. wird durch Waschen mit Wasser gehörig von Salpetersäure befreit. Sie ist ein gelbes, öläbnliches Liquidum, welches selbst noch nicht bei - 940 erstarrt. Sie besitzt einen gewürzhaften Geruch und einen starken, süsslichen Geschmack, lässt sich entzünden und verbrennt mit rother Flamme, sinkt im Wasser unter und ist unlöslich darin, aber lässt sich nach allen Verhältnissen mit Alkohol vermischen.

Sie bildet mit Salzbasen eigenthümliche Salze, welche bei sehr gelinder Brbitzung detoniren.

Sie besteht aus C7 H16 N2 O7, was zufolge der Zusammensetzung ihrer Salze = 2H + C7H12N2O5 Dass sie eine von den Säuren des Stickstoffs enthält, ist klar. Chancel betrachtet sie als Butyron, worin 1 Aequivalent Wasserstoff durch 4 Aequivalent N ersetzt worden ist. Dass diese metaleptische Ausicht unannehmbar sei, ist leicht einzusehen, insbesondere da sie, ausser der unwahrscheinlichen Substituirung von 1 Aequivalent gegen 5 andere, keine Rechenschaft von der Verwandlung des Butyrops in eine Säure gibt. Es ist jedoch nicht leicht zu entscheiden, ob sie Salpetersaure oder salpetrige Saure enthält. In dem ersten Falle ist das Saure darin C7H12N, und in dem letzten ist es = C7 H19 O2 N. Vielleicht ist das Letztere wahrscheinlicher und dieser Körper mehr als eine Doppelsäure zu betrachten, als wie eine gepaarte Säure, weil sie 2 Atome Wasser enthält und, wenn sie mit Basen gesättigt wird, 4 Atom Basis aufnimmt, ohne dadurch mehr als 1 Atom von dem Wasser zu verlieren. Nimmt sie aber 2 Atome Basis auf, so dass beide Säuren gesättigt werden, so verliert sie auch das zweite. Wir haben mehrere Beispiele von Säuren dieser Art, z. B. die Succinschweselsäure und Leimzuckersalpetersäure. In diesem Falle bestehen die

Salze mit 4 Atom Basis aus \dot{H} C⁷ H¹² O² + \dot{R} \ddot{R} und die mit 2 Atomen Basis aus \dot{R} C⁷ H¹² O² + \dot{R} \ddot{R} .

Das Kalisalz wird erhalten, wenn man zu einer Lösung der Säure in Alkohol eine Lösung von Kalihydrat in Alkohol tropft, wobei die Flüssigkeit gelb wird und anfängt Krystalle abzusetzen, bis sie sich ganz mit diesen angefüllt hat. Man lässt danu die Masse abtropfen und wäseht das Salz mit Alkohol. Es bildet kleine, schön gelbe Krystallblätter, welche dem Formylsuperjodid ähnlich aussehen und welche beim Krwärmen detoniren, ehe sie noch die Temperatur + 100° erreicht haben. Das Salz löst sich in seiner 20 fachen Gewichtsmenge kalten Wassers und besteht aus HC7H12O2+KN. Wie es sich beim Hinzufügen von noch 1 Atom Kali verhält, ist nicht untersucht worden.

Das Bleioxydsalz schlägt eich mit gelber Farle nieder, wenn man die Lösung des vorhergehenden Salzes in Wasser mit essigsaurem Bleioxyd vermischt. Es enthält 2 Atome Bleioxyd und ist wasserfrei.

Das Kupferoxydsalz wird mit schmutzig grüner Farbe niedergeschlagen.

Das Silberoxydsalz schlägt sich amerph mit gelber Farbe nieder, welche rasch in Violett übergeht. Es ist bis zu einem gewissen Grade in kaltem Wasser auflöslich und wird durch freiwillige Verdunstung krystallisirt erhalten. Es enthält dann 2 Atome Silberoxyd und ist wasserfrei. Es löst sich in noch grösserer Menge in warmen Wasser; aber wird diese Lösung gekocht, so schlägt sich 1 Atom Silberoxyd nieder und ans der siedend beiss filtrirten Flüssigkeit schiesst ein Salz mit nur 1 Atom Silberoxyd-an = HC7II 12O2 + Åg N.

Wird das Butyron mit Phosphorsuperchlorid Chlorbutyron. 'destillirt, so nimmt der Phosphor daraus & Atom Sanerstoff und die Bestandtheile von 1 Atom Wasser weg und das Sauerstoffatom wird durch 1 Aequivalent Chlor ersetzt. Aber dies geschieht sehr schwierig, und das Uebergeheude muss viele Male zurückgegossen werden, um diese Veränderang zu vollenden. Diese Verbindung hat den Namen Chlorbutyron erhalten. Sie ist ein farbloses, flächtiges Oel von eigenthümlichem, durchdringendem Geruch: Siedepunkt = + 1160. Sie lässt sich entzünden und verbrennt mit einer klaren, an den Rändern grunen Flamme. schwimmt auf dem Wasser und löst sich nicht darin auf. In Alkohol ist sie dagegen nach allen Verhältnissen auflöslich und diese Lösung wird nicht durch salpetersaures Silberoxyd gefällt. Chancel gibt für ihre Zusammensetzung die Pormel C14 H26 Cl9, aber die Analysen haben dafür zu viel Kohlenstoff und zu wenig Chlor gegeben. Sie ist wahrscheinlich ein unvollendetes Präparat.

In einer späteren Abhandlung ') hat Chancel eins von den Destillationsproducten beschrieben, welches erhalten wird, wenn man die buttersaure Kalkerde in grösserer Menge einer rascher gesteigerten und stärkeren Hitze aussetzt, wodurch der Rückstand verkohlt wird. Das Ueberdestillirte enthält dann, ausser Butyron und ein noch weni-

') Journ. de Pharm. et de Chem. VII, 113.

Butyral.

ger flüchtiges Oel, ein anderes, viel flüchtigeres Oel, welches er zum Gegenstande einer Unterschung gemacht hat, und welches er Butyraldekyl genannt hat, abgekürzt zu Butyral, um damit auf die Aehnlichkeit in seinem Verhältniss zur Buttersäure mit der des Aldehyds zur Essigsäure hinzudeuten.

Das von den flüchtigen Oelen, welche erhalten wurden, bei der Rectification zuerst Uebergehende wird von Neuem destillirt, indem mas das zuerst Ueberdestillirende aufsammelt, bis mas ein flüchtiges Oel hat, welches +950 Siedepunkt hat, und welches das Butyral ist. Es ist ein klares, farbloses flüchtiges Oel, von einem durchdringenden Geruch, stechenden Geschmack und einem specifischen Gewicht von 0,821 Sein Siedepunkt ist unveränderlich + 95%. Es ist brennbar. Das specifische Gewicht seines Gases wurde = 2,61 gefunden, nach der Rechnung, wenn die Condensation auf 4 Volumen stattfindet, würde es = 2,512 seyn. Es erstarrt nicht bei - 940, lässt sich mit Alkohol, Amylalkohol und Aether nach allen Verhältnissen vermischen. Chlor und Brom wirken hestig darauf ein mit Entwickelung von Wasserstoffsäuren. Salpetersäure, selbst verdünnte wird dadurch zersetzt. einigt sich nicht mit Ammoniakgas, und kaustisches Ammoniak wirkt nicht darauf. Inzwischen ist die Vereinigung mit Ammoniak und im Allgemeinen mit kaustischem Alkali ein Hanptcharacter für die Körper, welche in die Klasse der Aldehyde gehören, indem sie dabei zerstört werden und Salze bilden, wodurch sich also das Butyrd bestimmt von den Körpern dieser Klasse unterscheidet, so dass es denselben nicht zugezählt werden muss. Es wurde aus C⁸H¹⁶O² zusammengesetzt gefunden, was Chancel = H+C⁸H¹⁴O aufstellt, so dass es das Hydrat von dem Oxyd des Buttersäure-Radicals sein würde. Aber er hat keinen Versuch angeführt, welcher fertig gebildetes Wasser darin ausweist. In diesem Zusammensetzung fehlen 2 At. Sauerstoff, um wasserhaltige Buttersäure zu sein, und zuerst führt er an, dass es durch gewisse oxydirende Körper in dieselbe verwandelt werden könne, am Ende aber bemerkt er, dass er durch Mangel an Material verhindert worden sei, dies durch Versuche darzulegen.

Helmholtz') hat einige Versuche über die Faule Gährung. Fäulniss angestellt. Er verfuhr so, dass organische Körper: Weinmost, Leimlösung, Theile von Thieren oder Fleischstücke unter Wasser, in einem Kolben eingeschlossen bis zum Sieden erbitzt wurden, um den Sauerstoff aus der darin enthaltenen Luft aufzunehmen, und um möglicherweise darin erhaltene Eier von Infusionsthicren oder Samen für Schimmel zu zerstören. Beim Erkalten wurde die sauerstofffreie Luft darin durch Luft ersetzt, welche vorher durch ein glühendes Glasrohr gegangen war. Wie lange sie auch mit einer solchen Luft, welche ansserdem von Zeit zu Zeit erneuert wurde, durch Luft, die ebenfalls durch ein glühendes Glasrohr gegangen war, in Berührung gelassen wurden, so entstand doch keine Fäulniss im Laufe von 8 Wochen im warmsten Sommer. Aber sobald sie einer Luft ausge-

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXI, 420.

setzt wurden, welche nicht so erhitzt worden war, so fingen sie in wenig Tagen an zu faulen. Er schliesst daraus, dass die Lust etwas mitführt, was die Fäulniss veranlasst, und dass dieses zerstört werde, wenn man die Lust bis zu einen gewissen Grade erhitzt (Vgl. Schwann's Versuche, Jahresb. 1839, S. 400). Aber wenn er ähnliche Körper in ein cylindrisches Glas legte, dann dieses luftdicht mit Blase überband, und nun mit seinem Inhalt auf = 1000 erhitzte, so dass die Fäulniss veranlassenden Samen, welche die Luft mitführen konnte, zerstört oder krasties werden mussten, so entstand, wenn dieses Glas umgekehrt mit der Blase nach unten in eine andere ähnliche Vermischung, die mit dem Lustkreise in völliger Berührung gelassen wurde, die Fäulniss zuerst in der äusseren Masse, und sie pflanzte sich dann endosmotisch durch die Blase zu dem Inhalt des umgekehrten Glases fort, so dass dieser auch in Fäulniss kam, aber nicht dasselbe Ansehen erhielt, sondern fester blieb, wie der in dem äusseren Gefässe, welcher dem Einflusse der durch die Luft mitgetheilten Eier und Samen für Infusionstbiere und Pflanzen, welche der niedrigsten Stufe der Organisation angehören, ausgesetzt war. Er schliesst daraus, dass die Fäulniss und Gäbrung im Allgemeinen ihren ersten Ursprung nur von diesen Eiern und Samen haben, dass sie aber, einmal begonnen, sich fortsetzen, ohne deren Einfluss dann weiter nöthig zu haben.

Gay-Lussac's Versuche, bei denen die Gährung in lustleerem Traubensast, welcher unter einer mit Quecksilber gefüllten Glocke ausgepreset worden war, dadurch erregt wurde, dass fr mit einem elektrischen Strom ein wenig Sauerpoliges and Wasserstoliges in dem Safte entpickelte, glückte Helmholtz nicht, der auch mf den Grund seiner theoretischen Ansieht glaubt, bes sie nicht glücken könnten.

In allem diesem liegt Etwas, was sehr wahrscheinich aussicht und was im boben Grade verdient, nrch zweckmässige Versuche geprüst zu werden. Riegel") hat beobachtet, dass Wasser, wel- Baregin, hes für andere Zwecke mit Schweselwasserstoffkünstlich herpon Zeit zu Zeit gesättigt und im Uebrigen sich belbet überlassen worden war, im Laufe von 2-Monat auf dem Boden einen schmutzig weissen, platinösen Körper abgesetzt batte, welcher die Bestalt und das Ansehen der Glasslüssigkeit im Auge hatte, und dessen Achulichkeit mit dem Paregin aus den heissen Schweselwassern in den Pyrenäen ihm aussiel. Er wusch ihn gut aus und etrachtete ihn unter einem zusammengesetzten Mikroscope, aber er erkannte nicht die geringpte Spur von organisirtem Gewebe darin. war geruch - und geschmacklos und trocknete zu einer hornähnlichen Masse ein. Er war in kaldem Wasser wenig oder nicht auflöslich, etwas mehr in siedendem. Er schmolz nicht beim Erhitzen, aber er gab bei der trocknen Destillation Roblenwasserstoffgas, Kohlensäuregas, Stickgas, mad kohlensauren Ammoniak. Er löste sich in Kalihydrat auf und wurde durch Säuren daraus wieder abgeschieden. Seine Auflösung in siedendem \ Wasser gab mit concentrirter Schweselsäure und

vorgebracht.

^{*)} Jahrb. für pract. Pharm. VII, 364.

Essigsäure einen weissen Niederschlag; Bleiessig bildete allmälig einen flockigen, salpetersaures Silberoxyd eine braunen und Galläpsel-Infusion sogleich einen Niederschlag. Alle diese Umstände stimmen mit dem überein, was vom Baregin angegeben worden ist. Diese Beobachtung verdient wiederholt und genauer studirt zu werden, ihre Bestätigung ist von grosser theoretischer Wichtigkeit.

Idrialin, Idryl

Bödecker') hat unter Wöhler's Leitung eine und Idryloxyd. schwarze Masse untersucht, welche Stupp genannt wird, und welche man zu Idria erhält bei der Destillation der bituminosen Quecksilbererze zur Gewinnung von 'Queckeilber, welches in Kugeln überdestillirt, gemengt mit dem Stupp. Der Stupp , wurde mit Alkohol ausgekocht, welcher dann beim Erkalten einen krystallinischen Körperabsetzte, der abfiltrirt wurde. Dann wurde der Alkohol abdestillirt und der Rückstand mit concentrirter Essigeäure gekocht, welche daraus einen Körper auflöste; der daraus beim Erkalten in Krystallen anschoss. Diese wurden durch wiederholte Umkrystallisirungen mit Alkohol gereinigt. den Namen Idrul.

Es bildet eine lockere Masse von Krystallschuppen, welche ins Gelbgrüne schimmern und welche kaum Geruch und Geschmack haben. schmilzt bei + 860 und erstarrt bei + 760 zu einer concentrisch strahligen, krystallinischen Masse, welche fast farblos ist. Darüber hinaus erhitzt sublimirt es sich vollständig in feinen klei-

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 249. Ann. der Chem. und Pharm. LII, 100.

Masse bildend. Es ist unanflöslich in Wasser, bei gewöhnlicher Temperatur auch wenig löslich in Alkohol, Aether, Terpenthinöl und in Essigsäure; aber es löst sich darin beim Kochen bedeutend auf, und schiesst daraus beim Erkalten an, so dass eine gesättigte Lösung erstart. Diese Lösungen zeigen selbst von sehr wenigen abgesetzte Krystallschuppen ein schönes blaues Irisiren. Von Schwefelsäure wird es mit goldgelber Farbe aufgelöst, wodurch es sich von dem Idrialin unterscheidet, welches sich mit blauer Farbe darin auflöst. Das Idryl wurde zusammengesetzt gefunden aus:

,	. Gefunden	Atome		Berechnet
Kohlenstoff	94,568	3	42	94,75
Wasserstoff	5,458	2	28	5,25
	100,027	-		

Das Idrialin wurde durch Verbrennung analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Koblenstoff	91,828	42	91,990
Wasserstoff	5,299	28	5,094
Sauerstoff	2.873	1	2.916.

Es ist also ein Oxyd vom Idryl = C⁴²II²⁸O. Bisher betrachtete man es als sauerstofffrei. Seiu Name muss nun in Idryloxyd veräudert werden. Versuche um das Idryloxyd zu Idryl zu reduciren, wollten nicht glücken. Inzwischen kann kein Zweifel sein, dass es daraus entstanden ist, indem das Quecksilbererz kein Idryl enthält, aber wohl Idryloxyd. Die Lösung des Idryls in Schwefelsäure gibt, wenn man sie mit Wasser verdünnt

und dann mit kohlensaurem Baryt oder Bleioxyd sättigt, ein in Wesser lösliches Salz von einer gepaarten Schwefelsaure, welche vielleicht Schrötter's Idrialinschwefelsäure ist.

Der Stupp enthält noch einen anderen krystallisirenden Körper, welcher daraus nehst dem Ideal durch Alkohol ausgezogen wird, der sich aber beim Erkalten daraus abscheidet, während das Idryl darin aufgelöst bleibt. Er bildet kleine gelbe Blätichen, welche erst über + 1000 schmelzen, und welche sich viel weniger leicht, als das Idryl in siedendem Alkohol und Essigsäure auflösen. fangt an zu sublimiren, ehe er schmilzt, und löst sich in concentrirter Schwefelsinre mit braunrether Farbe auf. Aus Mangel an Material konnte; nur eine Analyse gemacht werden, die gab:

Kohlenstoff 93.654 Wasserstoff 5,666 99,320.

Baron Reichenbach ') hat den bitteren Ke-

Producte der Stoffe.

Einwirkung einer höheren per untersucht, welcher sich beim Braunröstell Temperatur verschiedener unserer Nahrungsmittel bildet, und auf organische welcher hänfig in geringer Menge einen angeneb men Geschmack derselben verursacht. ihn Assamar, von assare, braten oder röst und amarus, bitter. Er wird von Thier-Pflanzenstoffen gleich beschaffen bervorgebracht von gewissen leichter und von anderen schwissi ger. Zu seinen Versuchen wandte er nur du Scheiben von Waizenbrod an, welche in geli der aber anhaltender Hitze auf einer Metallpis bis zu Schwarzbraun geröstet, dann sogleich

^{&#}x27;) Ann. der Chem. u. Pharm. XLIX, 1.

einem warmen Mörser zu einem feinen Polver zerstossen und mit kaltem, wasserfreien Alkohol ausgezogen wurden. Die erhaltene gelbe Lösung wurde im Wasserbade bis zur Syrup-Consistenz abdestillirt, dann ein wenig Wasser hinzugefügt und der Rest von Alkohol davon abgedunstet. Die zurückgebliebene Wasserlösung setzte in der Ruhe nach einigen Stunden ein wenig Fett ab, von dem sie abfiltrirt wurde. Darauf wurde sie mit einer Portion Kalkmilch vermischt und bis nahe zum Sieden erhitzt, wodurch sich ein brauner Niederschlag daraus abschied, worauf wasserfreier Alkohol in kleinen Portionen nach einander hinzugesetzt und durch Umschütteln vermischt wurde, bis sich ein milchiger Niederschlag zeigte, der bald nachber zusammenbackte. Das Gemisch wurde nun unter Umrühren erhitzt, bis sich dieser Niederschlag wieder aufgelöst hatte. Das Zusetzen des Alkohols in äbnlicher Art und das Erhitzen der Flüssigkeit bis zum Wiederauflösen des Gefällten wurde so lange fortgesetzt, bis sich zuletzt das Ausgefällte nicht wieder beim Erbitzen auflösen liess, sondern klebend an dem Glase festhaftete. Dann liess er die Flüssigkeit erkalten und sich klären, wobei sie mehr von dem Niederschlage absetzte.

Die Absicht dabei war, Zucker und andere, ausser Assamar aufgelöste Stoffe mit Kalkerde zu im Alkohol unlöslichen Verbindungen zu vereinigen und sie als solche durch diese Behandlung abzuscheiden.

Jetzt wurde der Alkohol abdestillirt und der Syrup concentrirt und dieser von Neuem mit Alkohol verdünnt, welcher ihn wieder fällte. Die-

selbe Behandlung wurde so oft wiederholt, bis nach der Verdunstung des Alkohols ein Syrap erhalten warde, der durch Alkohol nicht mehr gefällt wurde, wenn man ihn darin auflöste. Die Lösung in Alkohol wurde dann mit Aether, der nicht wasserfrei zu sein braucht, vermischt, bis sich dadurch kein Zuckerkalk mehr absetzte, mit sich auch ein wenig Assamar abschied. Abgiessen der geklärten Lösung wurde der Niederschlag mit wasserfreiem Alkohol gewaschen, worin sich das gefällte Assamar wieder auflöste mit Zurücklassung des Zuckerkalks. Diese Lösung in Alkohol wurde mit der ätherhaltigen Flüssigkeit vermischt und im Wasserbade destillizt, bis sich davon nichts mehr verflüchtigte, webei das Assamar in Gestalt eines weichen, aber in der Kälte erhärtenden, bernsteingelben Extracts zu-. rückblieb. Es ist geruchlos, schmeckt rein bib ter aber nicht unangenehm, erweicht und schmilzt beim Erhitzen, erstarrt aber und zerspringt bei starker Abkühlung. Es verändert sich leicht durch zu starke Erhitzung, indem es dabei'verkohlt wird. Es zersliesst in der Lust und löst sich nach allen Verbältnissen in Wasser. In Spiritus zerfliesst es. bevor es sich darin auflöst. löst sich, wie wir gesehen haben, in wasserfreiem Alkohol und wird aus einer gesättigten Auflösung in demselben durch einen hinreichenden Zuests von Aether wieder abgeschieden, wo es dann ein gelbes Magma an dem Glase bildet. Aether löst nichts davon auf. Es schwärzt sich durch coscentrirte Schweselsäure, oxydirt sich mit Salpetersäure, reducirt Gold aus Goldchlorid und Silber aus salpetersaurem Silberoxyd, wirkt aber

nicht auf zweisach-chromsaures hali. Es wird nicht durch Metallenize gefällt, seihet nicht durch neutrales oder basisches essignaures Bleioxyd. Alkalien, alkalische Erden, Liquor silicum, Galläpfel-Infusion und Leimlösung wirken nicht darauf.

Ich führte im verigen Jahresberichte, S. 487, Methyloxydan, dass das flüchtige Oel aus der Gaultheria pro-verbindungen. Spirylsaures cambens dem grössten Theile nach aus spirylsau- Metbyloxyd. rem Methyloxyd besteht, eine Thatsache die von Cahours dargelegt worden ist. Er hat jetzt seine Versuche darüber mitgetheilt '), aus denen Folgendes ein Auszug ist.

Gaultheria procumbens ist ein Strauch, welcher in grosser Menge in New-Jersey wächst, woselbst das Oel daraus destillirt wird, welches angefangen hat in den Handel zu kommen, unter dem Namen Oil of Wintergreen, und das wegen seines angenehmen Geruchs zu Parfümerien angewandt worden ist. Das Oel ist insbesondere in den Blumen enthalten, aus denen es mit Alkohol ausgezogen werden kann, so dass es also nicht zu deneu gehört, welche erst bei der Destillation gebildet werden, wie z. B das Bittermandelöl.

So wie es im Handel vorkommt, ist es gelb; es wird aber durch Rectification farblos. Es enthält eine geringe Portion von einem anderen, schon angeführten, sauerstofffreien, flüchtigen Oele, welches flüghtiger ist. Das Oel fängt an zu sieden bei + 2000, worauf der Siedepunkt allmälig auf + 2220 steigt, und dann stationär wird. melt man für sich auf, was bis zu dem Siedpunkte von 2220 übergegangen ist, so enthält dieses al-

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. X, \$27.

les das sauerstofffreie Oel, und auf dieses selgt dans reines spirylaures Methyloxyd.

Von 2 Theilen Spiryleäure, 2 Th. wasserfreien Alkohol und 1 Th. concentrirter Schweselsäure erhält man, wenn man sie zusammen destillirt und den Aether aus dem Destillate durch Chlorcalcium abscheidet, dieselbe Verbindung, sewohl in Betreff der Zusammensetzung als auch der Rigenschaften.

Es bat einen angenehmen, starken und lange anhaltenden Geruch und einen erwärmenden, are-Sein specif. Gewicht ist matischen Geschmack. =1,18 bei +10°. Siedepunkt = +222°. Specif. Gewieht in Gasform nach dem Versuche = 5,42 und berechnet nach einer Condensation zu 4 Vol. wird es = 5.32. Es löst sich bis zu einem gewissen Grade in Wasser, so dass dieses davoz Geruch und Geschmack bekommt. Wird diese Lösung mit einigen Tropfen von einem Riseroxydsalz vermischt, so färbt sie sich schwach vislett, und mit einem geringen Ueberschuss an Acther wird diese Farbe sehr reich und tief, wodurch diese Aetherart in einer reinen Auflösung leicht zu entdecken und zu erkennen ist. Es löst sich nach allen Verhältnissen in Alkohol. Aether und Auchtigen Oelen. Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

•	Gefunden		Atome	Berechnet
	NatürL	Künstl.	•	
Kohlenstoff	63,13	63,07	16	63,15
Wasserstoff	5,58	5,38	16	5,26
Sauerstoff	31,49	31,56	6	31,59

 $⁼ C^2 H^6 O + C^{14} H^{10} N^5.$

Die natürliche Verbindung gibt bei der D

stillation mit kaustischem Kali im Ueberschuss: Wasser, welches Holzalkohol aufgelöst enthält, und ein Kalisalz, dessen Säure nach dem Ausfällen daraus mit Salzsäure die Eigenschaften und Zusammensetzung der Spirylsäure hat, wodurch also die Identität des natürlichen Aethers mit der des hünstlichen vollkommen dargelegt worden ist. Legt man Kalium in kleinen Portionen nach einander in diese Aetherart, so entwickelt sich ein Gas und die Masse erstarrt, selbst wenn sie bei + 100° erhalten wird, und bald darauf tritt ein Punkt ein, wo sie sich entzündet, ungeachtet aller Sorgfalt um dies zu vermeiden, indem eine reichliche sehwarze Masse zurückbleibt.

Ich erwähnte beim spirylsaurem Aethyloxyd, dass die Spirylsäure in dieser Verbindung Basen sättigt, ohne das Aethyloxyd zu verlieren. selbe ist der Fall mit dem Methyloxyd. Oxyde spielen, wenn eine stärkere Basis hinzukommt, in Verbindung mit der Spirylsäure nur die Rolle eines Paarlings. Wir haben bereits schon ein solches Beispiel in dem phosphorsauren Aethyloxyd, mit dem Unterschiede, dass in dem letzteren sich das Aethyloxyd nicht einmal durch Wasser von der Phosphorsäure abscheidet und sich auch nicht durch Kali im Ueberschuss austreiben lässt, was dagegen mit den Aetherarten der Spirylsäure stattfindet, aus deren neutralen wasserbaltigen Verbindungen mit Basen sich das Aethyloxyd oder das Methyloxyd darch eine gewisse Erhitzung austreiben lässt. Man sollte fast sagen können, dass das Aethyloxyd oder das Methyloxyd die Rolle einer Basis spielt, so lange die Verbindung frei ist, dass sie aber, so bald eine unerganische Basis hinzukommt, ihren Platz wechseln und den eines Paarlings einnehmen, welchen sie, so bald die stärkere Basis durch eine Säure weggenommen wird, wieder verlassen, um von Neuem die Stelle einer Basis einzunchmen, denn der spirylsaure Aether wird durch Säuren mit allen seinen primitiven Eigenschaften wieder ausgefällt.

Cabours nennt die Salze, in welchen das Methyloxyd der Paarling ist, Gaultherate, eine Benennung, welche wir nicht annehmen können; wir wollen sie anstatt dessen methyloxyd-spirylsaure Salze nennen.

Das Kalisalz wird erhalten, wenn man eine starke Lösung von Kalibydrat, welches frei von koblensaurem Kali sein muss, mit spirylsaurem Methyloxyd, im geringen Ueberschuss hinzugesetzt, schüttelt, wobei sich das Salz in perlmutterglänzenden Blättern abscheidet. Nachdem das Liquidum abgetropft ist, wird die Salzmasse mit einer sehr geringen Quantität eiskalten Wassers gewaschen und dann zwischen Löschpapier ansgepresst. Darauf wird es in wasserfreiem Alkohol aufgelöst, welcher kohlensaures Kali angelöst zurücklässt, wenn dieses eingemengt war, und die Lösung der Verdunstung im luftleeren Raume überlasson, wobei das Salz daraus in feinen, dem Amianth höchst ähnlichen Nadeln anschiesst. Salz ist leicht löslich in Wasser, und wird es noch feucht erhitzt; so geht Holzalkohol daraus weg, während spirylsaures Kali zurückbleibt. Das krystallisirte Salz enthält 1 Atom Wasser auf 2 At. Salz.

Das Natronsalz verhält sich ganz ähnlich wie

das Kalisalz, aber es ist nicht völlig so leicht löslicb.

Das Barytsalz schlägt sich, wenn man den Aether, einen Tropfen nach dem anderen, in gesättigtes Barytwasser eintropft, so lange sich dabei noch ein Niederschlag bildet. Ist das Barytwasser warm, so bleibt ein kleiner Theil in der Lösung zurück, der sich dann beim Erkalten in Krystallschuppen absetzt. Es enthält 1 At. Krystallwasser.

Die Salze von Bleiexyd, Kupferoxyd und Quecksilberoxyd werden durch doppelte Zersetzung mit dem Kalisalze niedergeschlagen.

Die Spirylsäure hat in dieser Verbindung die- Brom- und selbe Neigung, Wasserstoff gegen Brom zu 1 und Chlorspiryl-2 Aequivalenten auszuwechseln, wie wir dies im Methyloxyd. Vorhergehenden, S. 483, von der freien spiryligen Säure gesehen haben, und sie gibt dadurch einigen Grand zu der Vermathung über die Säure, welche in der Spirylsäure mit Kohlenwasserstoff gepaart ist. . Ich will zuerst die Thatsachen und dann die Erklärung davon angeben, welche ich für jetzt als die am wenigsten unwahrscheinliche halte.

Setzt man Brom in kleinen Quantitäten nach einander zu wasserfreiem spirylsaurem Methylexvd. so entwickelt sich Wärme und Bromwasserstoffsäure. Wenn die Masse dann beim Erkalten erstarrt, so hört man mit dem Zusetzen von Brom auf. Dabei geschieht ganz dasselbe, wie bei der spiryligen Säure. Ist kein Ueberschuss von Brom hinzugekommen, so erhält man eine krystallisirende Verbindung, worin 1 Aequivalent Brom ausgewechselt worden ist. Bei einem Ue-

berschusse an Brom bildet sich im Verhältnisse zu diesem eine andere Verbindung, in welcher 2 Acquivalente Wasserstoff gegen 2 Acquivalente Brom ausgewechselt worden sind, und welche chenfalls krystallisirt aber um so viel schwerer löslich ist, als die erstere, dass beide durch Krystallisation geschieden werden können. Man wäscht das Product zuerst mit kaltem und schwachen Spiritus, um es von Bromwasserstoffsaure zu befreien, und dann löst man es in concentrirtem siedendes Alkohol auf, worauf beim Erkalten Krystalle von der höheren Bromverbindung daraus anschiessen, von denen noch mehr erhalten werde, wenn man den Alkohol zur Hälfte abdunstet und den Rückstand der freiwilligen Verdunstung überlässt. Wenn sich dann keine glänzende Krystallblätter von der höheren Bromverbindung mehr absetzen, so giesst man die Mutterlauge davon ab und überlässt sie sich selbst, worauf dann die niedrigere Bromverbindung allmälig daraus anschiesst. Die Krystalle werden dadurch gereinigt, dass man sie in wenigem siedenden Alkohol bis zur Sättigung auflöst und beim Erkalten daraus wieder anschiesen Cahours nennt sie Salicylate de methylène monobromé; wir wollen sie brom-spirylsaures Methyloxyd nennen.

Es schiesst in feinen nadelförmigen, seideglänzenden Krystallen an, welche eigenthümlich ätherartig riechen, bei + 55° schmelzen und in stärkerer Hitze sublimirt werden können, wobei sich aber immer ein wenig davon zersetzt. Es ist unlöslich in Wasser, leichtlöslich in Alkohol und Aether. Es gibt mit Basen Salze, gleichwie das nicht Brom-haltige spirylsaure Methyl-

exyd, und beim Erhitzen mit Kali im Ueberschuss gibt es Holzalkehol und bromspirylsaures Kali, aus dem die Bromspirylsaure durch Säuren abgeschieden wird. Von kaustischem Ammoniak wird es allmälig aufgelöst und bildet damit ein brombaltiges Amid, welches beim Sättigen des Ammoniaks mit einer Säure in weissen Flocken niederfällt, die sich in Alkohol auflösen und beim Verdunsten des Alkohols daraus krystallisiren. Wird aber die Lösung destillirt, so geht zuerst der Ueberschuss an Ammoniak weg, und darauf folgt eine schweselgelbe Masse, welche in der Vorlage krystallisirt, und welche das Amid der bromsreien Spirylsäure ist = NH² + C¹⁺H¹⁰O⁺.

Die höhere Bromverbindung wird allein erhalten, wenn man den Aether mit Brom im Ueberschuss behandelt, wodurch darin 2 Aequivalente Wasserstoff gegen 2 Aequivalente Brom ausgewechselt werden. Wie lange man hierauf auch sinen Ueberschuss an Brom im Sonnenschein darauf wirken lässt, so geht die Auswechselung nicht weiter. Cahours nennt sie Salicylate de methylène bibromé, bibromspirylsaures Methyloxyd.

Diese Aetherart wird von Brom und von Wasserstoffsäure wie die vorhergehende gereinigt und aus Alkohol krystallisirt erhalten. Beim Erkalten schiesst sie daraus in glänzenden Blättern an, aber bei freiwilliger Verdunstung in Prismen, welche, wenn sie einen Ueberschuss an Brom enthalten, einen Stich ins Gelbe haben. Sie schmilzt bei + 100° und sublimirt sich in etwas höherer Temperatur, ohne alle Zersetzung. Sie ist unlöslich in Wasser, auslöslich in Alkohol und Aether. Sie verhält sich gegen Alkalien und Am-

moniak wie die vorhergehende, und in allen dadurch entstandenen Verbindungen ist 1 Acquivalent Wasserstoff weniger und 1 Acquivalent Brom mehr enthalten, als in denen von der vorhergehenden.

Die procentische Zusammensetzung dieser Aetherarten ist:

Q. Gefund. At. Berechn. Gefund. At. Berecho. Kohlenstoff 41,78 41,91 31,19 16 16 31,36 Wasserstoff 3,11 14 3,05 1,98 12 1,96 2 34,30 34,06 51,44 50,98 Brom 4 Sauerstoff 20,81 6 20,98 15,39 6 15,70 $=C^{2}H^{6}O+C^{14}H^{8}Br^{2}O^{5}.=C^{2}H^{6}O+C^{14}H^{6}Br^{4}O^{5}.$

Chlorspirylsaures Methyloxyd. Das spirylsaure Methyloxyd gibt mit Chlor entsprechende Verbindungen; aber da die erstere schwierig vollkommen rein von spirylsaurem Methyloxyd zu erhalten ist, so machte Cahours das bichlorspirylsaure Methyloxyd haupsächlich zum Gegenstande seiner Untersuchung, besonders da ein Ueberschuss an Chlorgas, selbst im lange fortgesetzten Sonnenschein, auch nicht mehr als 2-Aequivalente Wasserstoff gegen Chlor auswechselt.

Das letztere von diesen schiesst aus Alkohol in langen, prismatischen Nadeln an, die bei einem Ueberschuss an Chlor einen Stich ins Gelbe haben, die aber durch Umkrystallisirungen farblos werden. Es schmilzt bei + 1000 und sublimirt sich darüber hinaus unverändert. Es ist unlöslich in Wasser, auflöslich in Alkohol und Acther, und verhält sich gegen Alkalien und Ammoniak den Bromverbindungen völlig analog. Es besteht aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	43,41	16	43,24
Wasserstoff	2,98	12	2,70
Chlor	32,15	4	32,40
Sauerstoff	21,46	6	21,66
			•

 $= C^2 H^6 O + C^{14} H^6 Cl^4 O^5.$

Cahours bezeichnet es als eine grosse Sonderbarkeit, dass weder Brom noch Chlor mehr als 2 Aequivalente Wasserstoff auswechseln, und fügt hinzu, dass man annehmen müsse, der Wasserstoff in einem organischen Molekul müsse in einem ungleichen Zustande enthalten sein, in welchem er eine verschiedene Neigung habe ausgewechselt zu werden.

In Folge der dargelegten tiefer eingreifenden Veränderungen mehrerer Aetherarten durch Chlor, z. B. des essigsauren Aethyloxyds, hatte er eine grössere Ausdehnung der Auswechselung als möglich erwartet; aber wenn die Erklärung, welche ich im Vorhergehenden, S. 485, über die Auswechselung des Wasserstoffs gegen Brom in der spiryligen Säure gegeben habe, eine richtige Ansicht enthält, so ist hier das Räthsel gelöst.

Die Spirylsäure ist eine gepaarte Säure, verbunden mit 2 Atomen CH = C10 H6 O5 + 2CH. Die Säure darin kann Brenzschleimsäure sein, indem sie deren Zusammensetzung hat, und welcher die Spirylsäure auch in vielen ihrer Eigenschaften ähnlich ist. Die Salzbilder wechseln den Wasserstoff entweder in dem einen oder in beiden Atomen von dem Paarling aus, und das eigentlich Saure in der Verbindung behält alle seine Eigenschaften als Säure. Die Erklärung weist die Richtigkeit von Cahours' Schluss aus, dass

der Wasserstoff in der Säure in zwei verschielenen Zuständen enthalten sein müsse. Sie ist ausserdem einfach und klar. Ob sie im Uebrigen richtig ist, muss die Zukunst ausweisen.

`Anilsalpeter-

Wird spirylsaures Aethyloxyd mit rauchender saures Methyl-Salpetersäure behandelt, während man das Gefäss von Aussem abkühlt, so erhitzt es sieh sehr stark, aber es entwickelt sich dabei nur wenig Gas, and die Masse erstarrt bald nachher krystallinisch. Das neue Product ist anilsalpetersaures Methyloxyd. Es wird in siedendem Wasser geschmolzen, um daraus freie Salpetersaure auszuzieben, und dann wird es einige Male in Alkohol aufgelöst und daraus krystallisirt. Es bildet dann ansserst feine, gelbliche Nadeln, schmilzt zwischen + 880 und 900, und kann mit Vorsicht unverändert sublimirt werden. Es löst sich nicht in kaltem Wasser, schmilzt in siedendem und das erkaltende Wasser setzt einige Krystalle davon ab. Es löst sich sehr in siedendem Alkohol auf und die Lösung erstarrt beim Erkalten, wenn sie gesättigt war. Es ist unlöslich in Ammoniak, aber auflöslich in kaustischem Kali. Cahours glaubt, dass es damit Salze bilde, die er aber nicht untersucht hat. Durch Kochen damit wird es sersetzt, indem Holzalkohol abgeschieden und anilsalpetersaures Kali in der Flüssigkeit gebildet wird. Durch fortgesetzte Einwirkung wird es in ein Gemenge von anilsalpetersaurem und pikrissalpetersaurem Methyloxyd und zuletzt in Pikrinsalpetersäure verwandelt. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

G	efunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	48,63	16	48,69
Wasserstoff	3,60	14	3,54
Stickstoff	7,27	2.	7,18
Sauerstoff	40,50	10	40,59

 $= C^2 H^6 O \ddot{H} + C^{1+} H^8 O^{+}.$

Wird es in einem wohlverschlossenen Gefässe lange Zeit mit starkem kaustischem Ammoniak digerirt, so löst es sich allmälig, worauf aber 2 bis 3 Wochen hingehen. Die Lösung wird brandgelb und setzt, wenn man sie verdunstet, an den Rändern eine brandgelbe Masse ab, welche in . Wasser auflöslich ist, besonders wenn dieses freies Ammoniak enthält. Wird das Ammoniak mit einer Säure gesättigt, so scheiden sich gelbe Flocken daraus ab, die aus einer Lösung in Alkohol in kleinen, gelben, glänzenden Krystallen erhalten werden können, welche sich partiell sublimiren lassen. Sie lösen sich in Alkali auf und werden darans durch Säuren unverändert wieder abgeschieden. Selbst siedendes Wasser löst sie auf, aber am besten lösen sie sich in Alkohol und Aether auf. Die Lösung in Wasser wird durch Eisensalze kirschroth. Beim Kochen mit kaustischem Kali geben sie Ammoniak, indem sich das Kali mit der Anilsalpetersäure vereinigt. Sie wurden zusammengesetzt gefunden aus:

0	Sefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	45,90	14	46,15
Wasserstoff	3,44	12	3,29
Stickstoff	15,31	4	15,38
Sauerstoff '	35,35	8	35,18

= NH2N + C1+H8O4. Sie wären demnach das

erste Beispiel von einem Amid der Salpetersäure, wiewohl hier gepaart.

Spirylsaures sen.

Wird spirylsaures Methyloxyd mit kaustischer mit fixen al- Baryterde destillirt, so erhält man ein flüchtiges kalischen Ba-Oel, welches mit Anisol identisch ist, von den weiter unten bei der trocknen Destillation der anissauren Salze die Rede sein soll.

Bernsteinsaures Methyloxyd.

Fehling ') hat bernsteinsaures Methyloxyd durch Einleiten von Salzsäuregas in eine heise Lösung von Bernsteinsäure in Holzalkohol bervorgebracht.

Es schiesst unter + 160 in Krystallen au, schmilzt bei + 200 und erkaltet dann auf + 160, ehe es wieder erstarrt. Specif. Gewicht = 1,1179 bei $+20^{\circ}$. Siedepunkt = $+198^{\circ}$. Specif Gewicht in Gasform = 5,24, und nach der Rechnung bei einer Condensation zu 2 Vol. = 5,077. Es ist fast nicht löslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol und Aether. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,83):

Gefunden Atome Berechnet Kohlenstoff 49,51 6 49,79 Wasserstoff 6,75 6,77 10 Saverstoff 43,74 43,44 $= C^2H^6O + C^4H^4O^5.$

Naphtalin. Metamorphosenproducte desselben.

Ich führte im Jahresberichte 1836, S. 437 u., dass wenn man Naphtalinchlorür = C10 H8 Cl mit einer starken Lauge von kaustischem Kali der trocknen Destillation unterwirft, aus 2 At. Chlorür 1 At. Chlorkalium, 1 At. Wasser und 1 At. von einem neuen Körper + C20 H14 Cl entstehen, welcher letzterer ein flüchtiges Oel bildet, das

^{&#}x27;) Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 195.7

Laurent Chloronaphtalas genannt hat. Mit diesem Körper hat Zinin') einige neue Versuche angestellt. Derselbe hat gefunden, dass er sich, wenn man ihn mit seinem doppelten Volum concentrirter Schweselsäure vermischt und in einem Oelbade bis nabe zu + 140° erhitzt, damit vereinigt zu einem durchsichtigen, bräunlichen Liquidum, welches eine gepaarte Dithionsaure ist. Diese Verbindung erhält sich klar, wenn sie erkaltet; wird aber ein wenig Wasser hinzugefügt, so erstarrt sie zu einem butterähnlichen, weissen Körper, der auf einem trocknen Ziegelsteine von dem grössten Theile freier Schweselsäure besreit werden kann. Die darauf zurückbleibende weisse Masse ist sowohl in Wasser als auch in Alkohol auflöslich. Sie schmilzt leicht zu einem bräunlichen Liquidum, welches durch stärkeres Erhitzen sersetzt wird und dabei einen naphtalinartigen Geruch entwickelt. Sie schmeckt säuerlich bitter and zasammenziehend.

Mit Baryterde bildet diese Säure ein in Wasser lösliches Salz, welches in mikroscopischen Nadeln anschiesst und eine matte weisse Farbe hat. Dieses Salz wurde bei + 450° getrocknet und analysirt. Es besteht aus (C = 75,00):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	38,77	20	38,69
Wasserstoff	2,13	12	1,93
Ċblor	11,18	2	11,41
Schwefel	10,31	2	10,37
Sauerstoff	11,95	5	10,92
Baryterde	25,66	1	25,68

⁼ BaS + C²⁰ H¹² Cl².

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 36.

Das Kalisalz dieser Saure ist schwer löslich, sowohl in Wasser als auch in Alkohol, und wird in Gestalt eines matten weissen Pulvers erhalten.

Das Ammoniumoxydealz dagegen ist leicht löslich und wird nicht krystallisirt erhalten. Es gibt mit schwefelsaurem Eisenoxydul einen weissen, käseähnlichen, mit salpetersaurem Bleioxyd einen weissen, pulverförmigen, in Wasser wenig auflöslichen, und mit salpetersaurem Silberoxyd einen weissen, käseähnlichen Niederschlag. Mit Kupferoxyd gibt die Säure ein bläuliches, leicht lösliches Salz.

Mit Laurent's Chloronaphtalèse = C20 H12 C1. (Jahresbericht 1837, S. 352) bekam Zinin unter denselben Umständen eine, der vorhergehenden Säure in den Eigenschaften ähnliche gepaarte Dithionsäure, deren Barytsalz zusammengesetzt gefunden wurde aus:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	34,92	20	34,82
Wasserstoff	1,49	10	1,45
Chlor	20,57	4	20,55
Schwefel	9,59	2	9,34
Sauerstoff	11,36	5	11,63
Baryt	22,07	1`	22,21

 $= \dot{B}a \ddot{S} + C^{20}H^{10}Cl^2.$

Die Salze dieser Säure von Kali und von Baryt sind schwerlöslich und geben beide feine weisse, silberglänzende Nadeln. Das Ammoniumoxydsalz ist leicht löslich. Das Silbersalz ist schwer löslich und wird in glänzenden Blättern krystallisirt erhalten. Diese Säuren haben keine Namen erhalten. Sie entsteben dadurch, dass

1 Aequivalent' Wasserstoff aus der Chlorverbindung sich auf Kosten der Schwefelsäure oxydirt, wodurch die Dithionsaure gebildet wird, und sie lassen voraussehen, dass die Reihe von Chlorüren mit zusammengesetztem Radical, welche aus den Chlorverbindungen des Naphtalins auf verschiedene Weise hervorgebracht werden, ähnliche gepaarte Dithionsäuren bilden werden.

Ich führte im Jahresberichte 1844, S. 348, Destillationsin der Kürze einige Untersuchungen von Wöhler Producte der Chinasäure. über die Metamorphosen - Producte des Chinons an. Die darüber angestellten Versuche sind nun ausführlich mitgetheilt worden ").

Wird Chinasaure der trocknen Destillation unterworfen, so fängt sie bei + 2800 an, unter fortwährendem Sieden gelb und braun zu werden, indem sich Wasser und ein mit blassblauer .Flamme verbrennendes Gas entwickeln. zeigt sich in dem Halse der Retorte ein Sublimat von gelben langen Nadeln, welche allmälig schmelzen und in ölartigen Streifen in die Vorlage hinabsliessen, worin das Destillat zu einer körnigen, blassgelben, undurchsichtigen Masse erstarrt. Der Rückstand in der Retorte wird zuletzt schwarzbraun und er bläht sich so auf, dass die Destillation nicht weiter fortgesetzt werden kann, ohne dass die Masse übergeht. Das Destillat enthält Benzoësaure, spirylige Saure, Karbolsaure (La urent's Acide phenique oder Phenylsäure), Benzol und als Hauptproduct einen noch nicht bekannt gewesenen krystallisirenden, farblosen Körper, welchen Wöhler farbloses Hydrochinon nennt.

^{&#}x27;) Ann. der Chem. u. Pharm. Ll, 145.

Beim Kochen des Destillats mit sehr wenig Wasser bleibt eine theerahnliche Masse zurück, die abfiltrirt wird. Die Lösung setzt Benzoessure ab, welche beim Erkalten auskrystallisirte und durch ihre Verhältnisse erkannt wurde, und welche ausserdem durch Bestimmung ibrer Zusammensetzung durch eine Verbrennungs-Analyse ausser Zweisel gesetzt wurde. Die Mutterlauge roch brenzlich und schmeckte süss. Sie wurde destillirt und die Destillation fortgesetzt, so lange das Uebergehende milchig war und süss und brennend schmeckte. Daraus hatte sich ein Oel abgesetzt. Das Destillat wurde mit Kalibydrat vermischt, welches das Oel grösstentheils auflöste, und dans destillirt, so lange ein flüchtiges Oel mit dem Wasser überging. Dieses Oel war Benzol.

Die in der Retorte zurückgebliebene braune Kalifosung wurde mit Schweselsäure gesättigt, wedurch sie milchig wurde, und dann destillirt, so lange das Uebergehende milchig war. Beim Krwärmen wurde das Destillat klar. Es wurde mit essigsaurem Bleioxyd gesällt, welches einen blasgelben, käseähnlichen Niederschlag gab, gemengt aus karbolsaurem und spiryligsaurem Bleioxyd, von welchem letzteren er seine gelbe Farbe hatte; aus der absiltrirten Flüssigkeit sällte kaustisches Ammoniak basisches karbolsaures Bleioxyd sarbles.

Was bei dem Abdestilliren dieser ölähnlichen Säuren in der Retorte zurückgeblieben war, setzte beim Erkalten ein wenig krystallisirte Benzoësäure ab und die davon abgegossene Flüssigkeit trübte sich beim Verdünnen mit Wasser und setzte eine braune schmierige Masse ab, die abfiltrirt wurde. Aus der klaren Flüssigkeit wurde durch

Verdonsten eine bedeutende Menge von einem in langen Prismen krystallisirenden Körper erhalten, der nach dem Reinigen durch Umkrystallisirung farbloses Hydrochinon war.

Chinon.

Für das Studium dieses Körpers war es erforderlich, Kenntniss von dem Chinon zu nehmen, dessen Bereitung daher von Wöhler genauer angegeben wird. 1 Th. Chinasaure wird mit 4 Th. Braunstein und 1 Th. Schwefelsaure, die mit der Hälfte ihres Gewichts Wasser vorher verdünnt worden ist, vermischt, in einem Gefässe, welches sehr geräumig sein muss, um ein Uebersteigen der Masse zu vermeiden, indem diese grosse Neigung hat, sich aufzublähen und überzugehen. Mehr als 100 Grammen Chinasaure kann man nickt wohl auf ein Mal nehmen. Man kann den Versuch auch mit weniger reinem chinasaurem Kalk ansführen, wenn die Quantität der Schweselsäure danach regulirt wird. Man legt dann einige Kohlen unter, und so bald die Reaction anfängt, werden sie wieder weggenommen, weil die Masse sich dann von selbst hinreichend heiss erhält. Das Destillat wird durch ein mehrere Fuss langes Rohr geleitet und in einem darunter gestellten Glaskolben aufgefangen; beide müssen gut abgekühlt werden. Das Chinon krystallisirt grösstentheils in dem Rohre, während eine Lösung davon in Wasser mit freier Ameisensäure in den Kolben hinabfliesst.

Mit dieser letzteren Flüssigkeit spült man die Krystalle aus dem Rohre auf ein Filtrum, wäscht sie darauf mit ein wenig kaltem Wasser ab, und trocknet sie im luftleeren Raume über Chlorcalcium.

Zu dem, was Woskresensky darüber ange-

geben hat, fügt Wöhler noch hinzu: Es bet eine grössere Neigung zu krystallisiren, als irgent ein anderer Körper. Bei der Sublimation selbst kleiner Quantitäten erhält man es hänfig in zolllangen, durchsichtigen, gelben Krystallen. Es sehmilzt leicht und krystallisirt beim Erkalten. sich in siedendem Wasser in Menge mit gelbrether Farbe auf und schiesst daraus beim Erkalten in langen Prismen an, die aber eine weniger reis gelbe Farbe haben und weniger durchsichtig sind, als die sublimirten. Dies hängt von der grossen Neigung des Chinons ab, in Auflösung zerstört zu werden. Es verwandelt sich nämlich allmälig in einem schwarzbraunen, huminar tigen Körper. Seine Auflösung färbt die Haut braun und diese Färbung lässt sich nicht wegwaschen. flüchtig, dass es sieh wie Campber von einer Seite der Flasche auf die andere sublimiren lässt. Sein starker, Nase und Augen reizender Geruch lässt in der Nase ein Gefühl zurück, welches den von Jod nicht unähnlich ist.

Woskresensky hatte es aus C⁵H²O zusammengesetzt gefunden, aber alle Analysen gaben mehr Kohlenstoff, als dieser Formel entspricht, indem diese nicht mehr als 68,7 Proc. davou voraussetzt, wenn sie nach corrigirten Atomgewichten berechnet wird. Wöhler's Analyse stimmt mit der von Woskresensky, berechnet nach corrigirten Atomgewichten, überein, und gab:

Gefu	Gefunden		Berechnet
Woskres.	Wöbler		
Kohlenstoff 67,09	67,37	25	67,61
Wasserstoff 3,70	3,70	16	3,59
Sauerstoff 29,21	28,93	8	28,80,

= C25H16O8, wonach es also klar wird, dass die Zusammensetzung nicht so einfach ist, als Waskresensky angenommen hatte.

Das farblose Hydrochinon entsteht aus dem Farbloses Hy-Chinon durch Hinzufügung von Wasserstoff, ganz auf dieselbe Weise, wie z. B. Indenoxydul (Indigblau) durch Aufnahme von Wasserstoff aus anderen Körpern in Isatinoxydul (reducirten Indigo) verwandelt wird.

drocbinon.

Es entsteht, wenn man eine concentrirte Lösung von Chinon mit Iodwasserstoffsäure vermischt, oder wenn man in dieselbe Tellurwasserstoffgas himeinleitet. In dem ersteren Falle wird Iod frei und in dem letzteren schlägt sich Tellur nieder, und in beiden Fällen erhält man das Hydrochinon nach dem Verdunsten angeschossen. Phosphorwasserstoffgas und Arsenikwasserstoffgas werden nicht dadurch zersetzt. Am wenigsten kostbar erhält man es jedoch, wenn man in eine Lösung von Chinon, worin man ausserdem Chinon aufgeschlämmt haben kann, schwesligsaures Gas einleitet, bis die Lösung farblos und alles Chinon sufgelöst worden ist. Die schweflige Säure vereinigt sich mit Sauerstoff aus dem Wasser und des Chinon mit dessen Wasserstoff. Nach dem Verdunsten schiesst das Hydrochinon aus einer durch Schweselsäure sauren Mutterlauge an. Schweselsäure wirkt zwar nicht darauf ein, aber es ist nichts leichter, als diese Saure vor der Verdunstung aus der Flüssigkeit wegzunehmen, wenn man sie mit ein wenig fein geriebenem kohlensauren Baryt behandelt. Werden dagegen trocknes schwefligsaures Gas und festes Chinon mit einander in Berührung gelassen, so findet keine Einwirkung statt.

Das Hydrochinon schiesst in durchsichtigen, regelmässigen, sechsseitigen, an den Enden schief abgestumpften Prismen an. Es hat keinen Geruch, schmeckt süsslich, schmilzt leicht und erstarrt krystallinisch. Versucht man es in einem Glasrohr zu sublimiren, so kriecht es dem Glase entlang; aber zwischen zwei Schalen sublimirt es sich in glänzenden Blättern, ähnlich wie Benzoësäure. Bei zu starker Erhitzung fängt es an sich zu zersetzen in Chinon und in grünes Hydrochinon.

Es löst sich leicht in Wasser und in Alkohol, in der Wärme bedeutend mehr. Vermischt man die Lösung mit Ammoniak, so färbt sie sich augenblicklich von oben nach unten hin braunroth, und wird die Lösung dann verdunstet, so ist das Hydrochinon zerstört mit Zurücklassung von einem huminähnlichen Körper. Vermischt man die Lösung mit essigsaurem Bleioxyd, so entsteht nicht eher ein Niederschlag, als bis man Ammoniak hinzufügt, wo sich dann eine Verbindung in veluminösen gelben Flocken abscheidet, die bald nachher zu einem gelbgrauen Pulver zusammenfallen, welches unter einem Mikroscope keine Merkmale von Krystallisation zeigt, sondern sich als aus durchsichtigen Kugeln bestehend ausweist. Die Bleiverbindung wird in der Luft beim Trocknen zersetzt, sie nimmt den Geruck nach Chinon an, wird braun und lässt, wenn man das Bleioxyd mit Salpetersäure auszieht, den huminartigen Körper zurück. Der Bleiniederschlag reducirt, wenn man ihn mit salpetersaurem Silberoxyd übergiesst,

das Silber in Metallflittern. Die Lösung von Hydrochinon wird durch essigsaures Kupferoxyd safrangelb und beim Kochen scheidet sich Kupferoxydul daraus ab, indem sich Chinon mit den Wasserdämpfen verflüchtigt. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

_	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	66,02	25	66,41
Wasserstoff	5,51	24	5,30
Sauerstoff	28,47	8	22,29.

Es enthält also 4 Aequivalente Wasserstoff mehr als das Chinon, bei einer gleichen Anzahl von Kohlenstoff- und Sauerstoff-Atomen.

Grünes Hydrochinon, welches ich zur Ver- Chinhydron. meidung der Bezeichnung der Farbe in dem Na-Grünes Hydromen Chinhydron zu nennen vorschlage, ist eine Verbindung von Chinon mit nur 2 Aequivalenten Wasserstoff, welches erhalten wird, wenn man aus dem vorhergebenden 2 Aequivalente Wasserstoff wegnimmt. Es kann auch aus dem Chinon durch Hinzufügung von 2 Aequivalenten Wasserstoff gebildet werden, wie dies weiter unten gezeigt werden soll. In beiden Fällen färbt sich die Flüssigkeit für einen Augenblick schwarzroth, und unmittelbar darauf erfüllt sie sich mit prachtvollen, grünen, metallisch glänzenden Prismen, welche, selbst wenn man mit kleinen Quantitäten arbeitet, zolllang werden können. Es ist jedoch eine gewisse Concentration dazu erforderlich, denn wenn die Flüssigkeit zu verdünnt ist, so scheiden sie sich nicht ab, sondern sie werden zersetzt und geben den Geruch nach Chinon. Man nimmt die Krystalle auf ein Filtrum, wäscht sie ab und lässt sie trocken werden.

Aus dem Hydrochinon wird dieser Körper am sichersten gebildet, wenn man die Lösung desselben mit Eisenchlorid vermischt, welches zu Chlorür reducirt wird und ihn abscheidet. wird daraus auch erhalten, wenn man Chlorges hineinleitet, oder wenn man Salpetersäure oder salpetersaures Silberoxyd hinzumischt, aus dem sich zugleich metallisches Silber abscheidet. Dasselbe geschieht mit saurem chromsauren Kali, wodurch es sich mit Chromoxyd gemengt niederschlägt; selbst Platinschwamm und Blutlaugenkohle veranlassen, wenn man sie, mit einer Lösung von Hydrochinon besenchtet der Lust aussetzt, die Oxydation des Wasserstoffs und die damit verbundene Bildung der grünen Verhindung.

1

Aus Chinon wird es gehildet, wenn man eine gesättigte Lösung desselben mit einer gesättigten Lösung von schwesliger Säure vermischt, die nicht ganz hinreicht, dasselbe ganz zu veränders. schweflige Säure oxydirt sich dann zu Schwefelsaure und das Chinon nimmt Wasserstoff auf und scheidet sich damit in grünen Krystallen ab, welche durch zu viel schwaslige Saure zu farblosem Hydrochinon aufgelöst werden würden. Die Ameisensäure-haltige Chinonsäure-Lösung, welche man bei der Bereitung des Chinons erhält, eignet sich zu dieser Bereitung sehr gut. dem kann es durch ein Eisenoxydulsalz oder durch ein Zinnoxydulsalz hervorgebracht werden, welche sich auf Kosten von Wasser höher oxydiren und das Chinon mit Wasserstoff verbinden, so wie auch am negativen Pole eines bydroelektrischen Stroms, wenn dieser durch eine Chinonlösung

geht, die mit ein wenig Schwefelsäure versetzt worden ist, um leitend zu werden.

Aber die merkwürdigste Art der Bildung desselben besteht darin, dass man eine Lösung von Chinon mit einer Lösung von Hydrochinon vermischt, indem dann das erstere die Hölfte von dem Wasserstoff des letzteren wegnimmt und die grünen Krystalle abgeschieden werden, ohne dass sich ein Nebenproduct bildet. Auf ähnliche Weise entsteht Chinhydron aus dem Chinon auf Kosten von Alloxantin, welches sich dadurch in Alloxan verwandelt.

Das Chinhydron ist einer der schönsten Körper, welche die organische Chemie aufzuweisen hat. Es gleicht in der Farbe und dem Glanz den grünen Federa der Colibri's oder den Flügeldecken der Goldkäfer. Die Krystalle sind schmal, aber häusig sehr lang. Die feinsten sind im Durchsehen auf dem Gesichtsfelde eines Mikroscops roth. Es besitzt einen schwachen Geruch nach Chinon und einen stechenden Geschmack. Es schmilzt leicht zu einem Liquidum und lässt sich partiell zu grünen Blättern sublimiren, aber einem Theil nach wird es dabei zersetzt, indem Es ist wenig löslich in kaltem es Chinon gibt. Wasser, aber ziemlich gut und mit brannrother Farbe in siedendem, woraus es beim Erkalten wieder anschiesst. Aber es verträgt nicht fortgesetztes Sieden, sondern es destillirt Chinon mit dem Wasser über, während eine rothbraune Lösung zurückbleibt, welche sehr viel Hydrochinon Aber sie euthält zugleich ein anderes Zersetzungsproduct, welches wahrscheinlich dem ähnlich ist, welches bei der Destillation der Chinasäure erhalten wird. Es wird als eine brane theerartige Masse abgeschieden, wenn man den Rückstand in der Retorte mit Wasser verdünnt. Das Chinbydron löst sich in Alkohol und in Aether mit gelber Farbe auf, und bleibt nach deren Verdunstung krystallisirt zurück. Von Ammoniak wird es mit tief grüner Farbe aufgelöst, aber die Lösung wird, wenn sie von der Laft berührt wird, braun, und erleidet dieselbe Zerstörung wie Chinon mit Ammoniak.

Die Lösung in Ammoniak wird nicht durch essigsaures Bleioxyd niedergeschlagen, aber nach einem Zusatz von Ammoniak wird sie mit lebhaft gelbgrüner Farbe gefällt, in Berührung mit Laft sich rasch schmutzig grau färbend. Sie wird auch nicht durch salpetersaures Silberoxyd gefällt; setzt man aber noch Ammoniak hinzu, so scheidet sich reducirtes Silber ab. Von flüssiger schwefliger Säure wird es zu Hydrochinon aufgelöst. Dagegen verwandeln weder Jodwasserstoffsäure noch Tellurwasserstoff das Chinhydron in Hydrochinon.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechne
Koblenstoff	66,32	25	67,00
Wasserstoff	4,64	20	4,45
Saucrstoff	29.04	8	28.55

Wiewohl hier der Gehalt an Kohlenstoff zu, geringe ausgefallen ist, so gestattet er doch keine andere wahrscheinliche Formel, und die Uebergänge des einen dieser drei Körper in den anderen beweisen ganz deutlich, dass dabei kein anderes Element, als der Wasserstoff, in der relativen Quantität verändert wird.

Das Chinon wird durch concentrirte Salzsäure Chlorchinhysogleich schwarzgrün; dann löst es sieh mit rothbrauner Farbe darin auf; zuletzt wird die Flüssigkeit farblos und lässt nun beim Verdunsten eine strahlig krystallisirte Masse zurück, welche Wöhler Chlorhydrochinon nennt, die aber nach der vorgeschlagenen Nomenclatur Chlorchinhydron genaant werden muss. Es ist so leicht veränderlich in seiner Zusammensetzung, dass man grosse Schwierigkeit hat, dasselbe farblos und ohne jeden Stich ins Braune zu erhalten.

Das Chlorchinhydron bildet farblose, strablig vereinigte Prismen, hat einen schwachen Geruch, sehmeckt süsslich und brennend, schmilst leicht und erstarrt krystallinisch. Es kann zu weissen, glänsenden Blättern aublimirt werden, wobei es aber partiell zersetzt wird, mit Zusücklassung von Köhle; was auch bei diner Suhlimation in Kohlensäuregas stattfindet. Es ist leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether und wird schou beim Berühren von Aetherdämpfen flüssig. Vermischt man seine Lösung in Wasser mit salpetersaurem Silberexyd, so with sogleich metallisches Silber reducist, während die Plüssigkeit den Gerbeh nach Chinen : annimmt. Risenchlorid fürht die Lösung dunkelbraunroth, die Flüssigkeit wird trishe and setst dunkel brauprothe Oeltropfen ab, welche sich bald nachher in sthwarzgrüne Prismenteverwandelu.....Von kaustischem Ammonisk wird es mit tief blauer Farbe aufgelöst, welche soeleich durch Grun und Golb in Braunroth übergeht.

Es mende cosemmengesetze gulunden aus:

•	Gefándek	1.7164.	Bergelmet
Hehlenstoff	50,42	25	\$0,92
Wasserstoff	3,60	20	3,38
Chier	23,82	• • 4	24,00
Sauerstoff	22,16	8 1	21,70.

Kohlenstoff, Wasterstoff und Saueratoff befinden sich darin also in demselben Verbältnisse, wie im Chinbydron, und 2 Aequivalente Chlet sind hinzugekommen.

Mit Jodwasserstoffsäure bildet sich ein entsprechendes Jodebinhydron, wenn man die Jodwasserstoffsäure niebt im Ueberschuss kinzulenmen lässt.

Schwefelbydrochinon. Gleichwie die Chlorwasserstoffsüure ihr Chlor und ihren Wasserstoff mit dem Chinon vereinigt, so geschieht dieses auch mit Wasserstoffsulft, und dudurch entsteben Verbindungen, welche Wöhler Schwifelhydrochinen genannt hat. Es ist schwierig, sie ungentengt von einender zu bei kommen.

Braunes Schwefelbydrochinow wird cehalten, wenn man Wasserteffsulfid in eine Lösung von Chinon in Wasser leitet. Schon die erste Blass davon fürbt die Flüssigkeit um sich herum seht und in kurzer Zeit hat mun einem reichlichen, flockigen, braunen Niederschlag, der sogleich absiltrirt, gewäschen und getrochnet wird. Trochnes Chinon verlindert sieht wieht durch das Gas. Die neue Verbindung ist eine dunkelbraune, amerphe, pulverförmige Masse, welche geruck- und geschmacklos ist. Sie schmiltet leicht, lässt sich entzünden und entwickelt beim Verbrenum schweflige Säure. Sie löst sich in Alkohol leicht und mit tief gelbrother Farbe auf, und bleibt nach

dem Verduneten formlos, glännend, und durchsichtig zurück. Sie wurde zusammengezetzt gefunden zus

	- Gestinden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	53,08 52,55	25	53,35
Wasserstoff	3,39 4,05	22	3,98
Schwefel	21,12	4	22,86
Saverstoff ,	22,41	7	19,90

Ist sie nach dieser Formel zusammengesetzt, so entsteht sie aus 1 At. Chinon mit 4 At. Wasserstoffsulfid, von denen sich 3 At. mit dem Chinon wereinigen, während das vierte auf die Weise zewsetzt wird, dass dessen Wasserstoff 1 Atom Sauerstoff aus dem Chinon wegnimmt und damit Wasser bildet, während das Schwefelatem eich mit dem Uebrigen vereinigt.

Gelbes Sehwefelhudrochinan entsteht aus dem ersteren, wenn man Schweselwasserstoff im Ueberechuse binzuleitet, besonders wenn die Flüssigkeit zugleich bei + 60° erhalten wird. Es wird dann bald gelb, und die Flüssigkeit sieht aus wie Schwefelmilch, so dass sie sich nicht klar filtriren lässt. Der Niederschlag zeigt sich, wenn man ihn in der Flüssigkeit unter einem Mikroscop betrachtet, aus kleinen Kugeln bestehend, die sich in beständiger Bewegung befinden (in der Brown'schen Molekular-Bewegung, gleich wie in einer schwachen Lösung von Gummigutt); wird aber ein wenig Salzsäure hinzugefügt, so gerinnt sie gleichsam, und sie kann dann filtrirt Gewaschen und getrocknet ist er ein werden. gelbes Pulver mit einem Stich ins Graue. Schmilzt bei + 4000 und erstarrt dann zu einer braunen, amorphen Masse. Er löst sich etwas in siedendem Wasser auf und die Lüsung wird beim Erkalten milchig. Beim Verdunsten findet darin eine Zersetzung statt, indem ein grüner, schwefelhaltiger Körper abgeschieden wird, während in der Flüssigkeit Hydrochinon aufgelöst bleibt. Von Alkohol, Aether und Essigsäure wird er mit rothgelber Farbe vollkommen aufgelöst. Nach dem Verdunsten bleibt es amorph zurück. Vermischt man seine Lösung in Wasser mit einer Lösung von Chinon, so schlägt alch die vorhergebende Verbindung daraus nieder.

Das gelbe Schweselbydrochinon wird ebensalls gebildet, wenn man Chinon mit sarblosem Ammoniumsulsbydrat übergisst. Das Gemenge erwärmt sieh und das Chinon verwandelt sieh in eine gelbe Masse, die sich mit rothgelber Fashe in lustsreiem, heissem Wasser auslöst und darans durch Salzsäure abgeschieden werden kann. Kabildet sich auch aus Chinbydron in Wasser durch Wasserstoffsulsid.

Es wurde zusammengesetzt gefunden ans:

	Gefa	nden	Atome	Berechnet
Kehlenstoff	49,18	49,85	25	50,30
Wasserstoff	4,37	3,60	24	4,01
Sebwefel	28,09	25,52	5	26,94
Sauerstoff	18.36	21.03	. 7	17.75.

Es entetcht aus dem Chinon mit 5 At. Wasserstoffsulfid, von denen eins sersetzt wird und Wasser bildet.

Wird eine Lösung von diesem Körper mit Eisenchlorid vermischt, oder leitet man Chler his zu einem gewissen Grade hinein, so entsteht ein brauner, flockiger Niederschlag, welcher Chler enthält, und welcher nach dem Trocknen ein

hellgelbes Pulver bildet, welches leicht schmilzt und sich in Alkohol mit rothgelber Farbe auflöst, nach dessen Verdunstung es amorph zurückbleibt. Der Schwefelgehalt darin wurde == 20 Proc. gefunden. Wöhler nennt es Chlorsulfochinen.

Setzt man das Einleiten des Chlorgases in die Lösung fort, so wird der Niederschlag orangeroth, gleichwie durch Wasserstoffsnlfid gefälltes Schweselantimon, und er verändert sich dann durch überschüssiges Chlor nicht weiter. Er löst sich in Wasser mit braungelber Farbe," die Lösung röthet Lackmus, aber sie enthält keine Schwefelsäure. Alkohol löst ihn mit gelber Farbe auf, und lässt ihn beim Verdunsten amorph zurück. Beim Erhitzen schmilzt er und zersetzt sich mit einem Geruch, welcher an gewisse organische Chlorverbindungen erinnert. Die Zusammensetzung stimmte nicht recht gut mit einer Formel überein. Folgende ist approximativ die Ansicht, welche Wöhler davon gegeben hat:

	Gefunden	Atome	Berechnet .
Kohlenstoff	47,26	25 .	46,94
Wasserstoff	1,83	12	1,87
n.: Schwesel.	18,28	. 4	20,11.,
Chlor ·	8,92	. 2	11,06
. Sauerstoff .	23,71	. 8	22,02

Wöhler hat ferner gezeigt, dass Woskresensky's Chlorchinon, wenn seine Auslyse nach berichtigten Atomgewichten berechnet wird, der Formel C²⁵H⁴Cl¹²O⁸ entspricht.

Wir haben also folgende Metamorphosen - Pro-ducte:

Chinon

Chinhydron

Chinhydron

Chinhydron

Chinhydron

Chiorchinon

Chiorchinbydron

Chiorchinon

Cas H2+Os

Chiorchinon

Cas H2+Os

Chiorchinon

Cas H2+Os

Cas H2+

Wöhler spricht die gewiss wohl begrächt dete Ansicht aus, dass der in dem Chinhydra und Hydrochinon hinzugekommene Wasserstinieht Wasserstoffverbindungen von ähnlicher Arwie die Wasserstoffsäuren sind, gebildet habe, wie der betrachtet die drei ersten Kürper als Oxyde von den Radicalen C²⁵H¹⁶, C²⁵H²⁰ und C²⁵H²⁴.

Es ist allerdings noch all zu frühzeitig, für diese Verbindungen rationelle Formeln anfaustellen, wofern man dies nicht nach metaleptisches Principien thun will, nach denen man die Anall der Atome einen Typus nennt, und nach welchen man dann bei einer gleichen Anzahl von Atomes, d. h. bei den gleichen Typen, den einen Grundstoff die Rolle des anderen spielen lässt, oder in dem Falle, wo die Anzahl der Atome ungleich wird, mehrere Grundstoffe zu einem zusammengesetzten Atom zusammenwirft, welches dana wie ein einfaches Atom gilt und dieselbe Rolle spielt, wie ein einsacher Körper. Aber diese Art, sich durch Phantasiegebilde zu Theorien zu verhelfen, wird einst in def Geschichte der Chemie unter die zahlreichen Verwirrungen im Bereiche der theoretischen Ansichten verwiesen werdes. Auch hat Wöhler davon keine Anwendung gemacht.

Inzwischen kann es nicht aus dem Wege liegen,

cless Gogenstand in Betrachtung zu ziehen. weissen jetzt mit einiger Zaverlässigkeit, dass viele erganische Körper, welche ein einziger zu sein seheinen, doch aus zwei oder mehreren zusammengesetzten Körpern bestehen, aber nicht auf die Weise, dass einer von ihnen durch einen anderen ausgewechselt werden kann, sondern in der Art, dass wenn es glückt, den einen zu zeretöpen oder umzusetzen, der andere frei oder er-Remnbar wird. Diese Vereinigungeart ist gans dieselbe, wie die Verbindung einer Saure mit ih-"wern Paarling, und wir können daraus den Schluss ziehen, dass gepaarte Verbindungen existiren, selbst wenn keiner der Bestandtheile entschiedene elektropositive oder elektronegative Eigenschaften besitzt. Aber wir haben keine directen Auswege, um au emtdecken, wann dieses der Fall ist. Wir baben im Vorhergehenden dieses Berichts mehrere Beispiele von Säuren gehabt, bei denen sich in dem Paarlinge aller Wahrscheinlichkeit nach der Wasserstoff gegen Chlor answechseln lässt, während er sieh in der Säure erhalt, und vor allen will ich an das Beispiel von den gepaarten Dithiensuuren von Kolbe erinnern, bei denen diese Auswechselung positiv dargelegt worden ist. Es erscheint dann möglich, vermittelst der Substitution von Wasserstoff durch Chlor, wenigstens in vielen, wiewohl gewiss nicht in allen Fätlen, einen Leitfallen für die Entdeckung zu erhalten, ob eine Verbindung gepaart ist, wabei der Wasserstoff durch Chlor in dem Paarlinge, aber nicht in dem anderen Körper substituirt wird. Es kann daraus jedoch niehte anderes geschlossen werden, als die Existenz eines Paarlings; aber selten wird es möglich, da-

durch einen Begriff von der Zusammensetzung des Paarlings zu erhalten. Wenden wir aus diese Probabilitäten, welche bis auf Weiteres de nichts anderes als blosse Wahrscheiplichkeiten angesehen werden dürfen, auf das Chinon an, a folgt, aus der Zusammensetzung des Chlorekinous, dass das Chinon einen Paarling enthalten meen in welchem 12 Atome Chlor enthalten sind, aber welche Anzahl von Kohlenstoffstomen denselben entspricht, lässt sich nicht einsehen. Zusammensetzung des Chlorchinhydrons zeigt es sich, dass diese Auzahl von Wasserstomen in 3 Atomen vertheilt sein muss, von denen in dem Chleschiahydron das eine in eine entsprechende Chloryerbindung verwandelt worden sein mass. Dass der Zuschuss von Wasserstoff, welchen das Chinen aufnimmt, nicht dem Paarlinge augehört, sondern. wie Wöhler vermuthet, dem Radicale in dem oxydirten Körper, scheint aus der Anzahl von Wasserstoffatomen zu folgen, welche mit dem Chinon das Chinhydron hilden, so wie such aus der Vergleichtung mit Indenoxydul und Isatinoxydul, welches erstere durch Zutritt von Wee serstoff, zu dem Badical in das letztere übergeht.

In Betreff des exydirten Körpers im Chiaen, so scheint der Einfluse von Wasserstoffsulfid auszuweisen, dass er ein Oxyd mit 7 At. Sauerstoffenthält, und ein anderes mit 1 At. Sauerstoff, in dem letzterer darch das Wasserstoffsulfid gegen Schwefel ausgewechselt wird, und dass dann in dem Maasse, wie ein oder beide Radicale mehr Wasserstoff aufnehmen, dieses Sulfuretum zu einem 4 oder 5 At. Schwefel enthaltenden wird. In-

zwiechen hann sich dieses anch noch ganz andere verhalten, und das Angeführte zeigt nur, wie und möglich es ist, schon jetzt die zationelle Zusammansetzung dieser Körper zu bestimmen, und die Nothwendigkeit, une moch mit der empirischen zu begnitgen. Einmal, so hoffe ich, soll der Schlüssel zu dem Räthsel der Substitutionen zefunden werden und das richtige. Verhältnich klar in die Augen fallen. 191 1 16

Hofmann 1), hat verschiedene nene Bereifungs i Bildung des methoden für des Chloravil angegebein, diesen in Betreff seiner Zusemmensetzung lischet interes. samten Könper, welcher von Erdmann entdeckt werde (Jahresbericht: 1842, S. 379), welcher aus C6 Cl+O3 odes ans C3 Cl2 + C5 O2 besteht, and welcher bei der Behandlung mit Alkali: 1 Aequivalent Chlor gegen 1 At. Sauerstoff auswechselt, za einer Säube. == C6 Cl2 O5 (welche sein hauth = C2Cl2 + C4O3, d. h. Mellithsäure ; gepaart mit Kohlensubchlorur, oder = C2 C1+C O3, duth. Oxalsäure, gepahrt mit einem nech niedrigeren. Kohlensuhchlorur, was sieh natürlicherweise noch nicht bestimmen lässt). Die Säurenist ebenfalls von Erdmann entdeckt worden, und sie gibt violett rothe Salze, -- Hofmann bat Fritzsche's Verschrift angewandt, Chloranil aus Anil bervorzubringen, darin bestehend, dass man-dieses mit Salzsäure behandelt, indem man fein geriebenes chlorsaures Kali in kleinen Portionen nach einander binzugesetzt, und er hat im Alie. gemeinen auf das Gemenge von Salzsäure und chlorsaurem Kali als ein sehr wirksames Mittel

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. LII, 52.

für die Metamosphose organischer förper durch Onydation aufmerksan gemucht.

. Hofmann fund, does due Chloranil erhalten wird, 1) wenn man Steinkohlentheer, mit Wasser kouht, welches Anil and Phenylsiure (Rusge's Natholeaure) auffost, und die siedende Lo sung mit Sulsenure and chlorenurem Kali behandelt Man vermischt die siedende Lösung zuerst mit der Salzsäure und dann mit dem chlorsauren Kair in kleinen Portionen nach einander, wodurch sich dann admälig das Chlorenil bildet und in gelben Krystallschuppen abscheidet. 2) Die Phentiolure = G12 H12 D2 allein wird, wenn man sie in einer Porcellauschale mit starker Salzsäure übergiesst / and dana Krystallblätter von chlorsaurem Hali allmälig hineinwirft, unter einer bestigen Reaction verwandelt, indem die ölähaliehe Phonylsaure zuerst rothbraun und dick wird und darauf allmälig zu einem Haufwerk von Krystallschuppen, welche Chloranil sind. Dies geschicht niekt rasch, und wiewohl es durch gelinde Wärme beschlouwigt werden kann, so darf dies doch nicht eher als gegen das Ende geschehen, weit in Felge des gebildeten Chloroxyduls leicht Explosionen entstehen. Mit einer Lösung der Phenylsause in Alkohol gesobieht dies allerdings rascher, aber es ist dann mehr chlorsaures Kali erforderlich, welches den Alkohol in Essigsäure verwandelt, und dabei häufigere und gewaltsamere Explosionen ver-Gerade: wegen dieser Explosionen muss amiasat. der Versuch immer in einer offenen Schole ausgeführt werden.

Chlorindoptensäure dabei als
Nebenproduct.

Der Bildung des Chloranils durch Anwendung von
Phenylsäure geht ein Zwischenglied voraus, welches mueret gebildet wird, und welches mit dem Chloranil gemongt erhalten wird, wenn man die Opewation früher unterbricht, the alles in Chloranil werwandelt worden ist. Man erhalt eine rothe, zähe Masse, gemengt mit Krystallen. Behandelt man diese mit Alkohol, so bleiht das Chloranilin zuräch, und wird die Albohollösung bis zur Trockor abdestillirt und der trockne Rückstand dann weiter erkitzt, so geht zuerst viele Salzenure weg und darauf folgt Chlorindoptensäuve (Jahresh. 1842, S. 376) in Gestalt eines dunnen rothen Gels, welches meistens in der Vorlage erstarrt, und welche auf diese Weise in grosser Menge bezeitet werden kann. - Es versteht sich von selbat, dass diese Säure durch weitere Behandlung mit Salzsanre und ghlorsaurem Kall in Chloranil verwandelt werden kann. Wie diese Metamorphosen geschehen, liegt so blar vot Augen, dass es darüber keiner besonderen Darstellung bedarf.

3) Anthranilsäure, Anilsalpetersäure und Pikrinsalpetersäure werden bei einer ähnlichen Behandlung ebenfalls in Chloranil verwandelt. 4) Salicin wird auf gleiche Weise verwandelt, aber man darf es nicht zuerst mit Salzsäure behandeln, indem dadurch Saliretin entsteht, welches nicht diese Metamorphose erleidet, sondern man muss in einer siedenden Lösung von Salicin ehlorsaures Kali auflösen, und dann Salzsäure in kleinen Portionen hinzusetzen. Die Flüssigkeit nimmt sogleich eine tief pomeranzengelbe Farbe au, nach einigen Augenblieken entsteht eine heftige Reaction, bei der sich Kohleusäuregas, Gblor oder dessen Oxyde entwickeln, während sich die Oberflücke der Flüssigkeit mit einer dieken Schicht

von Krystalischuppen des Chloranils bedecht Auch spirylige Saure gibt Chloranil, aber weder Benzoëskure, Zimmetskure, Tonkastearopten, Bittermandelöl, Phloridzin noch Phloretin' veranlessen die Bildang desselben. 5) Chinon gibt mit der grössten Leichtigkeit Chloranil. 6) Isatin. Chlorisatie und Bieblorisatie werden nach der angefährten Methode mit äusserster Leichtigkeit und in wenigen Minuten in Chloranil verwandelt. sich nun diese Verbindung und die durch Albali daraus entstehende Saure in einiger Menge ans weniger kostbaren Materialien und ohne lange Uniwege hervorbringen lässt, so mache ich die Chemiker auf diese Art von Verbindungen weiter ausgeführten Untersuchungen ausmerkaam, weil es klar ist, dass sie, in Verbindung mit den im Vorhergehenden angeführten gepaarten Dithionsauren von Kolbe, uns ziemlich geraden Wegs zur Auflösung der Probleme der Metalepsie führen werden.

Chloranilammon.

Erdmann hatte, wie angeführt wurde gefunden, dass wenn man das Chloranil mit einem Alkali behandelt, 1 Acquivalent Chlor gegen i At. Sauerstoff ausgewechselt wird zu = C6Cl2O3, welches eine Säure bildet, die er Chloranilsäure nennt. Ist das Alkali Ammoniak, so erhält man das Salz derselben Säure mit Ammoniamoxyd heystellieiet mit 3 Atomen Wasser = NH C6Cl2O3 + 3H, ganz analog den Verbindungen dieser Säure mit anderen Basen. Erdmann fand fermer, dass wenn man eine sehr concentrirte Auflösung von diesem Salz mit Schweselsäure oder mit starker Salzsäure vermischt, sieh achwarze,

diamantglänzende Krystiffinadelle von einem sanderen Salze abscheiden, welches die Zusähmensetzung hatte = NH5 + 2C6CPO5, oder zweifachchloranileaures Ammoniak (nicht Ammoniumoxyd) war. Aber Erdmann betrachtete es nicht so. Er hielt das erste neutrale Ammoniumoxydsalz für das Ammoniaksalz und nahm an, dass es 4 Atome Wasser enthalte, aus dem Grunde, dass 1) starke Säuren, welche das saure Ammoniaksalz hervorbringen, darans auch 1 At. Wasner aus dem Ammoniumoxyd wegnehmen; and 2) tass widere Sauren daraus nicht die Chloranilsaure and scheiden. Er namte daher das neutrale Ammoniumoxyd Chloranilammon (eine Nachbildung von H. Rose's Sulfatammon), um'damit wassudrücken, dass es kein Ammoniumoxydsalz, sondern ein Awie moniaksalz sei; und das zweifach chilerantedure Ammoniak nannte er Chloranilam (Verglandah) resb. 1842, S. 381). Laurent ") hat diese letzu teren Verbindungen in Untersuchung gezogen. Erdmann hatte gefunden, dass wenn man Gloranilam oder Chloranilammon mit salpetersaumem Silberoxyd vermischt, sich ein brauner Niederschlag bildet, dessen Zusammensetzung versebieden aussiel, welchen er aber nach einem Versuche, unter mehreren abweichenden, als aus Ag + C9H2Cl3O4 bestehend ansah, ohne jedoch auf diese Formel besonderen Werth zu legen. Dieser Umstand veranlasste Lauren L Chloranilam und Chloranilammon (er gibt beide an) zu einer Lösung von salpetersaurem Silber-

^{*)} Revue Scient. et industr. XIX, 144.

oxyd-zarantzen-undishm Nic	derschlag	5 8.	analysi-
venatudiet bestähd ankana			

dach	Kohlenstoff,	Gjelleniden 21,80		Berechnet 22,7
	Wasserstoff			0,6
	Stickstoff			4,5
	Chlor			22,4
	Sauerstoff		5	13,0
	Silberoxyd	36,70	1	36,8,

was Ag ChCi2Os h NH2C6Cl2O2 apayeist, oder eine Nathindung non A At. chloranidaurem Silbenough mit A At. von dem Amid der Chloranilaurem Silbenough with A At. von dem Amid der Chloranilaure behandelt, so hildete sich Chloraliber und aus der sauren. Elizasigkeit yenrig. Chloranilam krystallisirt erkalten.

Hiemach sieht es aus, als wäre Erdmanns Chloranilam nicht zweifsch-chloranilsaures Ammoniak, sondern eine Säure von ähnlicher Natur, wie die Oxaminsäure, d. h. zusammengesetzt aus 1. At. wasserhaltiger Chloranilsäure und 1. At. von dem Amid den Chloranilsäure und 1. At. von dem Amid den Chloranilsäure = HC6 Cl2 Q5 + NH2C6Cl2 Q2, welches letztere danin die Rolle eines Paarlings für die Chloranilsäure spielt. — Laurent drückt dies so aus, dass Erdmanns Chloranilammon ein Ammoniumoxydsalz sei, dersen Chloranilam die Säure wäre.

Laurent hat dieses Amid, welches er Chloranilamid nennt, für sich dargestellt. Es wird erhalten, wenn man Chloranil mit Alkohol und Ammoniak behaudelt. Beim gelinden Erwärmen bekommt die Flüssigkeit eine rothbraune Farbe, ein Theil von dem Chloranil löst sich auf und ein anderer Theil bleibt unaufgelöst zurück als ein

dunkel rothbraumer Niedemchlag, welcher das Chloranilamid ist. Die Lösung enthält bbleranilamid-chloranilaures Ammoniumoxyd (Chloranilammon), und noch einen anderen, nicht genauer bestimmten Körper.

Das Amid wird mit Alkohol ausgewaschen und dann in warmem Alkohol aufgelöst, der mit ein wenig Kalihydrat versetzt worden ist, filtrirt, wenn es erforderlich sein sollte, und noch warm mit so viel Säure vermischt, als zur Sättigung des Kali's nöthig ist, wodnrch sieh dann des Amill in Gestalt eines krystallinischen Pulvers niederschlägt, welches am so schöner ist, je wärmer und verdünnter, die Lösung war. Man darf jedoch nicht zu viel Wärme anwenden, weil das Amid sonst leicht durch das Kali zerstört wird.

Das Chlompilamid ist ein dunkel carmoisis: rothes Pulver, welches aus feinen Nadeln besteht. die fast Metaliglans benitzen. Es ist unlöslich in Washer, and such fast unlialish in Alkahol and in Aether. Beim Erhitzen in einem Löffel gubli. mirt es sich in Gestalt eines Büschels von Krystallnadeln, welche aus einer Unterlage von Kohle hervorwachsen. Be verändert sich nicht dauch Salzsäure, selbet im Sieden, mit oder ohne Alhabel. Schweseleäure löst es mit rother Farbe auf, und die Lösung wird durch einige Tropfen Wasser blau, durch mehr Wasser wird sie roth und durch noch mehr Wasser scheidet sich das Amid naverändert wieder ab. Ammoniak wirkt nicht derauf. Kali in Aihohol löst es mit rothvieletter Farbe auf, und Säuren scheiden es darana minverändert wieder, ab. Durch warmes, und stapkes Kali wird es zerstört, indem sich Ammoniak entwickelt und chloranilsaures Kali gebildet wird. Es besteht nach Laurent's Andlyss aus

· . ·	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	35,20	6.	34,82
Wasserstoff	1,90	.4	1,93
Stickstoff .	.13,40	. 2	. 13,53
Chlor	34,90	·, .2	. 34,24
Saueratoff	15,00	. •2	15,48,

NH² + C⁶Cl²O². Fast sollte man sagen können, dass es Oxamid sei = NH² + CO², verbanden mit C²Cl², dass die Chloranilsäure Oxalsäure sei, gepaart mit C²Cl², und das Chloranilam Oxamiasäure, gepaart mit 2C²Cl², wovon das eine Atom in das Oxamid und das andere in die Oxalsäure eingelit. Inzwischen wenn die Mellithtäure ebenfalls ein Amid gibt, was noch nicht versucht ist, so wird es wahrscheinlicher zu vermuthen, dass das Saure in der Chloranilsäuse diese Säure und der Paarling CCl² ist. Das relative Verhältnist der Elemente bleibt dabei dieselbe.

Im Zusainmenhang mit diesen Untersuchungen gibt Laurent eine ausführliche Uebersicht von seinen Ansichten über eine Menge von dem Anscheine nach verwickeiten organischen Zusammensetzungen, worauf ich diejenigen verweisen will; denen es von Interesse ist zu erfahren, wie er sie sich denkt. Er hat sie in Formeln ausgedrückt, welche die, richtigen Principien für die Aufstellung von cheinischen Formeln wielentnitende Bigenschaft haben, dass sie für den, welcher sie sehreibt, leicht zu machen sind, dass bies aben eine schwierigs zu entziffernde Gebeinsehrift sind für den, welcher sie zu leben ver-

sucht. Inzwischen muss man ihm die Gerechtigkeit widerfahren lassen, dass manche klare und schöne Idee durch das verworrene Gitter, womit er sie umkleidet, hervorleuchtet.

Wird wasserfreies spirylsaures Methyloxyd oder Anisol. wasserhaltige Dragonsäure (Anilsäure) mit wasserfreiem Kalk oder Baryt im Ueberschuss destillirt, so entsteht ein flüchtiges, wohlriechendes Oel, welches Cahours Anisol genannt hat. (Jahresb. 1843, S. 318, wo jedoch der Wasserstöffgehalt der Anissäure um 1 Aequivalent Wasserstöff zu gering angegeben worden ist.) Dieses Oel ist nun von Cahours ') einer Analyse unterworfen worden, und er hat es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	77,59	14	77,77
Wasserstoff	7,56	16	7,40
Sauerstoff	14,85	2	14,83

C1+H16O2. Da sowohl spirylsaures Methyloxyd als auch wasserbaltige Anissaure oder Dragonsaure (Jahresb. 1844, S. 413) aus C16H16O6 bestehen, so hat die Erde 2 At. Kohlensaure aufgenommen, so dass das übrig gebliebene Anisol 2 At. Kohlenstoff und 4 At. Sauerstoff weniger enthält. Das Anisol verändert sich nicht durch wiederholte Destillation über wasserfreie Phosphorsaure.

Beim Behandeln des Anisols mit Brom enstehen, je nach den ungleichen Proportionen von Brom, zwei verschiedene Verbindungen. In der einen ist 1 Aequivalent Wasserstoff gegen 1 Aequivalent Brom und in der anderen sind 2 Ac-

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. X, 354.

quivalente auf ähnliche Weise ausgewechselt. Es ist schwierig, die erstere ohne Einmengung von der letzteren so wie auch frei von unverändertem Anisol zu bekommen; aber die letztere wird leicht durch Anwendung eines Ueberschusses an Branerhalten. Diese Verbindung ist fest, löslich in siedendem Alkohol, und schiesst aus diesem beim Erkalten in glänzenden Schuppen an. Sie sehmiltt bei + 54° und lässt sich unverändert überdestilliren, wobei sie in kleinen glänzenden Tafela anschiesst. Sie wurde zusammengesetzt gesenden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	31,85	14	32,00
Wasserstoff	2,38	12	2,29
Brom	59,83	4	59,61
Sauerstoff	5,84	2	6,10

Aus dieser Zusammensetzung sollte man vermathen können, dass das Bromanisol aus 2CBs + C¹²H¹²O², und dem zu Folge das Anisol aus Phenylsäure und 2 At. CH bestehe.

Wird das Anisol mit rauchender Salpetersäune behandelt, so findet eine heftige Einwirkung statt mit starker Entwickelung von Wärme. Wasser scheidet dann ein schweres Oel ab, welches bald nachher butterähnlich erstarrt. Alkohol löst es im Sieden mit chromgrüner Farbe auf, und beim Erkalten schiessen farblose Nadeln daraus an, welche zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	42,32	14	42,42
Wasserstoff	3,13	12	3,03
Stickstoff	14,21	4	14,14
Sauerstoff	40,34	10	40,41

= C1+H12O++2N, oder mit Verdoppelung des Atomgewichts = $C^{14}H^{12}O^{2}\ddot{N}^{2} + C^{14}H^{12}O^{2}\ddot{\tilde{N}}^{2}$. Das Anisol löst sich mit schön rother Farhe in rauchender Nordhäuser Schwefelsäure auf. Durch Wasser verschwindet die Farbe, indem sich ein krystallisirter Körper daraus abscheidet, welchen Cahours für mit Sulfobenzid analog hält. Aus der sauren Lösung wird durch Sättigen mit kohlensaurem Baryt ein krystallisirendes Salz von einer gepaarten Schwefelsäure erhalten, welches aus BaS+C14H16O2S besteht, dessen Säure also der Isäthionsäure analog ist.

Ich erwähnte im letzten Jahresberichte, S. 622, Destillationsverschiedene Resultate der trocknen Destillation Producte von Drachenblut. vom Drachenblut, erhalten von Glénard und Boudault. In einer späteren Abhandlung) haben sie dieselben ausführlicher, aber auch in mehreren Fällen verschieden von den früheren Angaben mitgetheilt, welche sie, auf ihre Weise, als übereilt erklären, in Folge der nicht hinreichenden Reinheit der Producte. Die neuen Versuche sind unter der Leitung von Pelouze angestellt worden.

Das Drachenblut gibt beim Erhitzen bis zu + 2100 nur ein wenig Wasser, welches Aceton und ein wenig Benzoësäure enthält. Ueber diese Temperatur hinaus fängt das Harz an sich aufzublähen, und sich mit Entwickelung von Kohlensauregas und Kohlenoxydgas zu zersetzen, während Wasser und ein dickes, rothschwarzes Oel in die Vorlage übergehen. Zuletzt bleiben 40

^{*)} Journ. de Pharm. et de Chem. VI, 250.

Proc. vom Gewicht des Harzes von einer porisen, glänzenden Kohle in der Retorte zurück.

Das übergegaugene dicke Oel besteht aus drei verschiedenen, ölähnlichen Körpern und Benzoëseure. Diese drei Körper sind zwei sauerstoff freie flüchtige Oele, Dracyl und Draconyl, und ein sauerstoffhaltiges Oel, welches in seiner Art als von ätherartiger Beschaffenheit betrachtet werden kann.

Dracyl.

Wird das rothschwarze Oel für sich destillirt. indem man die Temperatur sehr langsam erhöht, bis der Siedepunkt auf + 1800 gestiegen ist, und aufgesammelt, was bis zu diesem übergegangen ist, so hat man ein gefürbtes flüchtiges Oel, welches leichter als Wasser ist. Durch einige Rectificationen mit Wasser wird es farblos, und es besteht dann aus Dracyl und Draconyl. Das erstere wird rein erhalten, wenn man es mehrere Mele nach einander über kleine Stücke von Kalibydrat destillirt, welches das Draconyl zurückhält, chne dass es eine eigentliche Verbindung damit eingeht (Diese Angabe ist unklar). Es kann auch rein erhalten werden, aber mit Verlust des Draconyls, wenn man es mit einem felten Oele vermischt und dieses Gemenge destillirt, indem sich dann das Draconyl mit dem fetten Oele in einer Art vereinigt, dass es sich nicht wieder daraus abscheiden lässt. Das Bracyl ist rein, wenn es sich nicht mehr durch Kalihydrat verändert.

Es ist ein sauerstofffreies, farbloses, dünnfüssiges, flüchtiges Oel von einem ätherartigen Geruch, äbnlich dem des Benzins, und von einem brennenden Geschmack. Bei + 23° hat es 0,864; specif. Gewicht. Es bricht das Licht stark. Sie-

depunkt = 106°. Specif. Gewicht in Gasform = 3,264, berechnet nach einer Condensation der Bestandtheile zu 4 Volumen ist es = 3,246. Es brennt mit leuchtender, rusender Flamme, erstarrt nicht bei — 20°, ist unlöslich in Wasser, auflöslich in Alkohol, Aether, flüchtigen und fetten Oelen. Kalium hat keine Wirkung darauf. Es verändert sich nicht in der Luft, absorbirt kein Salzsäuregas und löst sich nicht in wasserhaltiger concentrirter Schwefelsäure. Verdünnte Salpetersäure wirkt nicht darauf. Chlorgas wird mit Entwickelung von Wärme davon eingesogen. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden Atome Berechnet

Kohlenstoff 91,28 14 91,3 Wasserstoff 8,76 16 8.7

= C14 H16. Wird es mit rauchender Schwefelsäure behandelt, so löst es sich darin auf, die Säure erwärmt sich und wird gefärbt. Nach einigen Stunden zeigen sich Krystalle darin. Wasser löst alles auf; und wenn man die Lösung mit kohlensaurem Baryt sättigt, so erhält man ein lösliches Barytsalz von einer gepaarten Schwefelsäure, welches in Schuppen krystallisirt. Sie nennen die Säure Dracyl-Schwefelsäure, und halten es für wahrscheinlich, dass sie mit Deville's Benzoen-Schwefelsäure identisch sei, indem die Salze beider ähnlich sind, und das Benzoen mit Dracyl isomerisch ist.

Tropft man rauchende Salpetersäure in kleinen Portionen nach einander in abgekühltes Dracyl, so färbt es sich und vereinigt sich mit der Säure, indem es den Geruch nach Bittermandelöl verbreitet, aber ohne dass sich dabei ein Gas entwickelt.

Ist dann alles Dracyl mit der Säure vereinigt, w setzt man ein wenig mehr von der letzteren hinz und behandelt darauf das Product mit vielen Man erhält ein santes Wasser und Wasser. ein ungelöstes rothes Oel, welches gewaschen wird, so lange das Wasser noch Salpetersäute auszieht, worauf man es mit Wasser rectificirt. Mit dem Wasser geht dann ein bernsteingelbes Oel über, welches darin untersinkt, und welches gleichzeitig nach Nitrobenzin und Bittermandelöl riecht. Es hat einen süssen Geschmack, lässt sick entzünden, brennt mit rusender Flamme und riecht dabei nach Benzoë. Es ist unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und in Aether. Ra löst sich auch in Kalilauge auf und wird daraus durch Säuren wieder abgeschieden (es ist zu bedauern, dass diese Lösung nicht destillirt wurde). Tropft man es auf erhitztes Kalibydrat, so entwickela sich Ammoniak und Wasserstoffgas. Es ist zusammengesetzt aus:

0	Gefunden	Atome	Berechne	
Kohlenstoff	61,50	14	61,25	
Wasserstoff	5,26	14	5,10	
Stickstoff	10,40	2	10,32	
Sauerstoff	22,84	4	23,33,	

= C¹⁴ H¹⁴O + N. In der Vermuthung, dass es Dracyl sei, worin 1 Aequivalent Wasserstoff durch 4 Atome Sauerstoff und 2 At. Stickstoff substituirt wäre, nennen sie es Nitrodracyl.

Versucht man dasselbe für sich zu destilliren, so wird es allmälig zersetzt, indem ein Rückstand bleibt und das Verhältniss zwischen den Bestandtheilen verändert wird.

Dracylsalpetersäure. Wird das Dracyl mit einem Ueberschuss von rauchender Salpetersäure gekocht, so entwickeln sich mit Heftigkeit Stickoxydgas und Kohlensäuregas, und wird dann die Masse destillirt, bis moch i davon zurück ist, so erfüllt sich dieser Rückstand mit Krystallen. Vermischt man ihn mit siedendem Wasser, so bleibt die vorhergehende Verbindung ungelöst, und beim Erkalten erhält man aus der Lösung eine krystallisirte Säure, welche ein Paar Mal mit Wasser umkrystallisirt werden muss, um sie rein zu erhalten. Sie nennen sie Acide nitrodracylique, Dracylsalpetersäure.

Sie krystallisirt in leichten, feinen, weissen Nadeln, die sich sternförmig vereinigen, und lässt sich grösstentheils unverändert sublimiren. In kaltem Wasser ist sie fast unlöslich, und auch siedendes Wasser löst nicht viel davon auf, was grösstentheils nach dem Erkalten der Lösung auf + 60° schon wieder augeschossen ist. In Alkohol ist sie leicht auflöslich. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

G	efunden	Atome	Berechne	
Koblenstoff	52,60	14	53,28	
Wasserstoff	3,51	12	3,32	
Stickstoff	8,00	2	7,90	
Sauerstoff	35.89	8	35,50.	

Da sie eine Säure ist, die sich mit Basen vereinigt, so muss ihre Formel werden = H + C14 H10 O2 N, was Benzoyloxyd-Salpetersäure sein würde. So betrachten sie jedoch dieselbe nicht, und sie bemerken nur, dass sie aus der Dracylreihe austrete, was aber in metaleptischer Beziehung unrichtig ist, da 2 Aequivalente Wasserstoff darin durch 2 N ersetzt sind. Dies ist zwar

ungereimt, aber es ist doch mit der Thesie übereinstimmend.

Sie treibt Kohlensäure aus kohlensauren Salzen und gibt eigenthümliche Salze, woraus sie durch stärkere Säuren gefällt wird, wenn die Lösungen nicht verdünnter sind. Ihre Salze mit Alkalien sind sehr leichtlöslich, und geben mit schwefelsaurem Eisenoxydul einen weissen Niederschlag, der in der Luft roth wird, aber sie fällen nicht die Eisenoxydsalze. Das Kupferoxydsalz fällt grün nieder. Das Bleioxydsalz schiesst in weissen, in Wasser ziemlich auflöslichen Nadeln an. Das Silberoxydsalz bildet warzenförmige Krystalle. Ihre Salze detoniren schwach beim Erhitzen.

Draconyl.

Wenn man von dem oben angeführten rothen Och alles abdestillirt hat, was bei + 180° übergeht, so bleibt in der Retorte ein zähes Liquidum zurück, aufgelöst in einem Rückhalt von Dracyl. Nach dem Erkalten behandelt man es mit Alkohol, welcher das Dracyl auszieht und das Draconyl zurücklässt, in Gestalt eines weichen, terpenthinähnlichen Körpers, den man mit . Alkohol abwäscht und trocknet, wobei er fest wird. Er ist farblos, wird aber nicht so erhalten. wenn nicht das Gemenge von Dracyl und Draconyl wiederholt mit Wasser destillirt worden war, wobei sich beide begleiten, so dass sie dann mit Alkohol getrennt werden können, was aber sogleich geschehen muss, denn, wiewohl sie sich beide nicht in der Lust verändern, so werden sie doch in ihrer Vereinigung bald gelb und nachher allmälig dunkler, bis ins Rothbraune. Das farblose Draconyl hat Perlmutterglanz, ist für sich

nicht flüchtig, folgt aber den Dämpsen von anderen flüchtigen Körpern. Es brennt mit rusender Flamme, ist unlöslich in Wasser, Aether, Alkohol und Kalilauge. Aber in der Wärme löst es sich in setten und flüchtigen Oelen, aus denen es sich beim Erkalten wieder absetzt. Es wird nicht von kalter Schweselsäuse angegrissen, aber es wird dadurch in der Wärme zersetzt. Scheidewasser und Salzsäure wirken nicht darauf. Es wurde zusammengesetzt gesunden aus:

Gefunden Atome Berechnet
Kohlenstoff 92,33 14 92,3
Wasserstoff 7,80 14 7,7.

Natürlicherweise kann die Anzahl von einfachen Atomen in seinem Atom nicht anders als vermuthungsweise bestimmt werden.

Beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure in der Wärme wird diese zersetzt, es löst sich darin auf, und aus der Lösung scheidet Wasser ein weisses Magma ab, welches sie Nitrodraconyl nennen, was nach dem Auswaschen der Salpetersäure und Trocknen ein gelbliches Pulver ist, sich nicht in Wasser, Alkohol, Aether, Kalilauge und Säuren auslöst, und beim Erhitzen schwach detonirt mit dem Geruch nach Bittermandelöl. Es besteht aus:

Kohlenstoff 61,50
Wasserstoff 4,55
Stickstoff 10,70
Sauerstoff 23,25,

wonach sie die Formel $= C^{14}H^{12}N^2O^4$ oder $= C^{14}H^{12}O + \tilde{N}$ aufstellen, so dass es salpetrigsaures Pikramyloxydul wäre, wofür aber die Analyse 2 Proc. Kohlenstoff zu viel gegeben hat.

Es scheint das einzige Product von der Einwirkung der Salpetersäure zu sein. Beim starken Erhitzen in einem zugeblasenen Rohr wird es gelb und flüssig, ohne zu erstarren, und ohne sich destilliren zu lassen, indem es dabei allmälig seine Zusammensetzung verändert und sich durch wiederholte Destillationen in Cinnamon zu verwandeln scheint.

Setzt man die Destillation des Drachenbluts über + 1800 *) hinaus fort, bis nur noch Kohle übrig ist, so erhält man ein übelriechendes, im Anfange rothes und dann schwarzes Destillat. Durch Digestion mit Wasser und Kreide wird Benzoësäure ausgezogen. Wird der Rückstand dann wiederholt rectificirt, so gibt er ein farbloses Oel, welches schwerer als Wasser ist, ungefähr bei + 2000 siedet, und sich leicht in der Lust verändert. Es hat dieselben Eigenschaften, wie das von Cahours aus dem Benzoëharze hervorgebrachte Oel (Jahresb. 1841, S. 539), und unter anderen auch die, dass es bei der Destillation mit Kali benzoësaures Kali und ein flüchtiges sauerstoffhaltiges Oel gibt, welches auch nicht von diesen Chemikern, so wenig wie von Cahours untersucht worden ist, wiewohl es offen vorzuliegen scheint, dass das Och aus einer Verbindung von Benzoësäure mit einem organischen Oxyd, also aus einer den Aetherarten analogen Zusammensetzung erhalten worden ist.

^{*)} Dies ist eine consuse Angabe, denn im Ansange der Abhandlung wird gesagt, dass sich das Drachenblut nicht eher als über + 210° verändere; aber ich sehe nicht ein, was eigentlich die Meinung ist.

Die Radix Enulae ist von Groneweg ') auf Untersuehunden darin vermutheten Gehalt an Benzoësaure ge- gen von Pflanprüft worden, die sich aber nur als Helenin her- len daven. anagestellt hat. Die Radix Gei urbani ist von Buchner d. Aelt. ") analysirt worden, worüber sich ein Auszug S. 718 mitgetheit findet. Radix Chinae ist von Reinsch ") auf verschiedene eigenthümliche Körper untersucht worden. Derselbe Chemiker "") hat auch die Radix Epilobii angustifolii analysirt. Die Radix Sumbuli ist von Schnitzlein +) und Kalhofert ++) chemischen Prüfungen unterworfen worden. Walz -----) hat die Eschscholtzia californica analysirt. Verschiedene Conferven, welche der Gattung Anabaina angehören, und welche an den Teichen in den warmen Bädern zu Evaux in Frankreich wachsen, sind von O. Henry - Jod-haltig gefunden Die Folia Matico von Peru sind von Hodges 1) analysirt worden, welcher den darin enthaltenen bitteren Körper Maticin genannt Ueber die in den Fol. Hyoscyami enthaltenen extractiven Theile sind von Scheidemandel 2) Versuche angestellt. Die Variolaria amara ist von Müller 5) analysirt worden. In dem

^{*)} Archiv. d. Pharm. XXXVII, 266.

^{**)} Buchn. Repert. 2. R. XXXV, 169.

^{***)} Jahrb. der Pharm. IX, 103.

^{****)} Das. VIII, 24.

^{†)} Buchn. Repert. z. R. XXXIII, 25.

^{††)} Das. XXXIV, 368.

^{†††)} Jahrb. d. Pharm. VII, 280. VIII, 147 u. 209.

^{††††)} Journ. de Ch. Med. X, 181.

¹⁾ Phil. Mag. XXV, 202.

²⁾ Buchn. Rep. z. R. XXXVI, 39.

³⁾ Pharm. Centralblatt, 1844, S. 747.

Milchsaft von Asclepias syriaca hat Schultz') Kautschuck gefunden. Der Saft des Wallnusund Lindenbaums ist von Langlois ") untersucht worden. Der in den Blumen von Arnica montana vermuthete Gehalt an Strychnin wurde von Versmann "") nicht darin gefunden. Die rohen Kaffeebohnen sind von Rochleder "") analysirt worden, welcher gefunden hat, dass das darin enthaltene Fett ein Gemenge von palmitinsaurem und ölsaurem Lipyloxyd ist; der proteinartige Körper darin ist Legumin in unlöslicher Verbindung mit Kalkerde, und das Skelett darin wird nicht von Amylon, sondern von Xylon ausgemacht. Secale cornutum ist von Legrip +) und von Pard u ++) analysirt worden. Die Kleie von Waizen und Roggen ist von Fürstenberg [-]-) untersucht worden. Ruspini i-i-i) hat angegeben, wie man Lolium temulentum in Mehl mit Alkohol entdeckt. Das reine Mehl gibt eine gelbe Lösung, welche einen süsslichen, nicht unangenehmen Geschmack Das, was Lolium temulentum enthalt, gibt eine gelbgrune Lösung, welche einen zusammenziehenden und zugleich widrigen Geschmack besitzt, und welche beim Verdunsten ein gelbgrünes Harz hinterlässt.

> **) Simon's Beiträge zur phys. und path. Chem. I, 571.

[&]quot;) Journ. de Pharm. et de Chemie. VI, 37.

^{***)} Buchn. Rep. s. R. XXYV, 47.

^{*****)} Ann. der Chem. u. Pharm. L, 224.

^{†)} Journ. de Chem. med. X, 373. Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 215.

^{††)} Chem. Gazett. Nr. 50. p. 495.

^{†††)} Journ. f. pract. Chem. XXXI, 195.

^{††††)} Journ. de Ch. med. X, 80.

Ueber die Asche verschiedener Pflanzen und Pflanzentheile sind zahlreiche Untersuchungen ausgeführt worden. Will und Fresenius") haben in einer vorausgeschickten interessanten Abhandlung über die Analyse der Asche mehrere Resultate von Aschen-Analysen mitgetheilt, hauptsächlich jedoch von der Tabacksasche, von Taback von verschiedenen Orten und von verschiedenem Boden. tinger ") hat die Asche des Holzes von verschiedenen Pinusarten analysirt; Buch ***) die Asche von Onobrychis sativa; Poluck die Asche der Samen von Milium sativum, Pinus Picea und P. Leuchtstein ****) die Asche von sylvestris. Hanfsamen (Cannabis sativa) und Leinsamen (Linum usitatissimum); Kleinschmidt+) die Asche von Eicheln; Bichon 1-1) die Asche von Getraide; Levy 1-1-1) die Asche von Weinreben; Vogel 1) die Asche von Kartoffeln, nebst einer Vergleichung der Asche von verschiedenen Theilen von Pyrus spectabilis 2) und endlich Vergleichung der Asche von Fuchsia fulgens, gewachsen in Guanodünger mit der von derselben Pflanze in gewöhnlicher Gartenerde 5). Kane 4) hat die Asche von Lein und Hanf, und R. D. Thomson 5) die Asche von verscl nen Flechten untersucht.

Asche der Pflansen.

¹⁾ Ann. d. Chem. und Pharm. L. 363.

^{**)} Das. S. 406.

^{***)} Das. S. 412.

^{****)} Das. S. 414.

^{†)} Das. L., 416.

^{†††)} Das. L., 418.

^{††††)} Das. L., 421.

¹⁾ Das. XLIX, 345.

²⁾ Das. Li, 139.

³⁾ Das. XLIX, 98.

⁴⁾ Phil. Mag. XXIV, 98.

⁵⁾ Phil. Mag. XXV, 40.

Thierehemie.

Liebig hat in Bezug auf die Zweifel, welche ich in vorhergehenden Jahresberichten über die Richtigkeit mehrerer der theoretischen Ansichten, nach denen er einen grossen Theil der chemischen Erscheinungen im Thierleben betrachtet, ausgesprochen habe, eine Abhandlung unter dem Titel Berzelius und die Probabilitäts-Theorien" mitgetheilt'). Mit dieser Abhandlung will er jedoch nicht meine Zweisel ausklären, er beabsichtigt nicht seine Ansichten durch neue Beweise zu unterstützen, sondern sein Zweck ist. meinen Einwürsen den Anstrich einer Beleidigung zu geben und sich an dem anders Denkenden zu rächen. Er berührt daher nur wenig die Hypothesen, welche ich, ohne Jemanden zu nahe treten zu wollen, Probabilitäts-Theorien nennen zu können glaubte, zum Unterschiede von solchen Ansichten, welche sich auf festere Gründe stützen; anstatt dessen zieht er einen Theil meiner Arbeiten in der Thierchemie und verschiedene meiner theo-

^{*)} Ann. der Chem. u. Pharm. L, 295. — Liebig hat sie auch als eine besondere Broschüre im Buchhandel herausgegeben, unter dem Titel: Bemerkungen über das Verhältniss der Thier-Chemie zur Thier-Physiologie, von Dr. Justus Liebig.

retischen Ansichten in anderen Gegenständen zur Prüfung hervor. Es wäre gewiss sehr übel, wenn diese verdienten in das Licht gestellt zu werden, in welchem sie Liebig hier dargestellt hat; aber er hat vergessen, dass, wie unvollkommen meine Bemühungen auch gewesen sein mögen, seine in Zweifel gezogenen Theorien dadurch nicht im Mindesten gründlicher werden, und vielleicht dürfte mancher Leser dieser Schrift auf den Gedanken geführt werden. dass Liebig's Theorien nicht mit grösserer Bedachtsamkeit aufgestellt sein möchten, als die ist, womit er hier die Art ihrer Vertheidigung gewählt hat.

Die Liebig'schen Ansichten in der chemischen Thier-Physiologie sind ausserdem einer gründlichen Prüfung von Kohlrausch*) unterworfen worden, welcher gezeigt hat, wie wenig von denselben übrig bleibt, nachdem sie von dem Unsichern und Unwahrscheinlichen gesichtet worden sind. Diese Kritik ist ein Muster für die Behandlung unsicherer wissenschaftlicher Fragen zwischen verschieden Denkenden, eben so strenge in der Darlegung des Uebereilten und Fehlerhaften, als geneigt das Richtige lobend anzuerkennen.

Matteeucci **) hat die Untersuchungen über Elektrische die elektrischen Ströme in den Nerven der Thiere Ströme in den fortgesetzt, welche ich im vorigen Jahresberichte, S. 651, anführte, und hat noch weiter die Ansicht

^{*)} Physiologie und Chemie in ihrer gegenseitigen Stellung, beleuchtet durch eine Kritik von Liebig's Thierchemie, von Dr. O. Kohlrausch. Göttingen 1844.

^{**)} Ann. de Ch. et de Phys. XI, 403. XII, 255. 574 und 579.

en bestätigen gesucht, dass die Nerven durch elektrische Ströme wirken. Ich gehe nicht in die Einzelheiten dieser Untersuchung ein, deren Gegenstand von grossem physiologischen Interesse ist, theils weil derselbe ausser dem eigentlichen Bereiche der Chemie liegt, theils weil diese Untersuchung noch zu sehr in ihrem Anfang ist, als dass man sohon jetzt einige Zuversicht auf die Resultate haben könnte, welche daraus gezegen werden.

Wharton Jones') hat eine eigenthümliche Construction in den Muskelfasern darzulegen gesucht, vermöge deren ein elektrischer Strom die magnetische Polarität in gewissen Theilen erregt, welche mit anderen von schlafferer Textur verbunden sind, die verlängert und zusammen gezogen werden können. Trifft ein elektrischer Strom die Muskeln, so ziehen sich die magnetisch-polarischen Theile in sich zusammen, während die schlaffen runzlich werden. Das Ganze ist eine reine Erdichtung, welche keine Prüfung aushält.

Blut. Analyse desselben.

1

Figuier") hat verschiedene Vorschriften zu einer rationelleren Analyse des Bluts gegebes. Das Hauptsächlichste davon besteht darin, dass man, nachdem das Fibrin durch Schlagen des Bluts abgeschieden worden ist, die Blutkörper durch eine Lösung von einem Salze, vorzüglich durch schweselsaures Natron ausfällt. Eine Lösung von Glaubersalz, welche 1,13 bis 1,14 specis. Gewicht hat, fällt, wenn man 2 Theile davos

^{*)} Ann. d. Chem. et de Phys. X, 111.

^{**)} Daselbst XI, 503.

mit 1 Theil von dem von Fibrin befreiten Blute vermischt, die Blutkörperchen so aus, dass sie auf ein Filtrum genommen werden können und das Serum davon durchgeht, und dass sie dann mit mehr von derselben Lösung ausgewaschen werden können. - Kaltes Wasser würde die Blutkörperchen, wenn man sie damit waschen wollte, auflösen. Um ibre Quantität zu bestimmen, erhitzt er deshalb das Filtrum mit den von der Salzlösung durchtränkten Blutkörperchen bis zu + 90°, wodurch sie coagulirt werden, ohne dass sie sich bemerkenswerth in der Salzslüssigkeit auslösen. Darauf wird das Salz gut ausgewaschen und nun können die Blutkörperchen getrocknet und gewogen werden.

Als eine leichte Methode, das Hämatin aus Aussiehung des den mit schweselsaurem Natron ausgefällten und von Serum ausgewaschenen Blutkörperchen zu erhalten, gibt er an, dass man es in einem Gemenge von Alkohol und Ammoniak auflösen soll, welches den grössten Theil des Hamatins auszieht, aber mit Zurücklassung eines braunen Coagulums, welches noch ein wenig Hämatin enthält. Er betrachtet die Blutkörperchen als aus einem Kern von Fibrin hestehend, umgeben mit Albumin und aussen umkleidet mit dem Farbstoff, ohne die chemischen Verschiedenheiten vom Albumin zu berücksichtigen, welche das Globulin durch seine Unlöslichkeit in dem Serum und seine eigne Art zu coaguliren zeigt, sowie durch seinen, von dem Albumin abweichenden Gebalt an Phosphor und Schwesel. Seine Angaben über die Analysir-Methode des Bluts verdienen alle Aufmerksamkeit, und sie werden, weiter verfolgt, die Untersuchung dieser Flüs-Berzelius Jahres-Bericht XXV. 56

Hämatins

sigkeit für pathologische Zwecke sicher sehr vereinfachen.

Folgendes Beispiel zeigt das Resultat einer nach seiner Methode angestellten Blut-Analyse:

Blutkörperchen	13,06
Fibria	0,39
Albumin	5,06
Salze	1,20
Wasser	80,29

Die Untersuchung des Bluts wird nun immer mehr in Krankheitszuständen von ungleicher Beschaffenheit angewendet, und sie verspricht wichtige Resultate für das Urtheil des Arztes. Aber diese Untersuchungen fallen in Rücksicht auf ihre Resultate mehr in das Bereich der Pathologie, als in das der eigentlichen Chemie, und können daher nur daun ein Gegenstand für meinen Bericht werden, wenn etwas eigentlich chemisch Neues darin vorkommt.

Einige Untersuchungen dieser Art von Rodier und Becquerel*) haben viele wichtige Resultate für die Pathologie ergeben, und sie bestätigen im Ganzen Andral's und Gavarret's Angaben (Jahresh. 1842, S. 530). Als Verschiedenheiten in der mittleren Zusammensetzung des Meuschenbluts von verschiedenem Geschlecht geben sie folgende an: das specif. Gewicht des von Fibrin befreiten Bluts vom Manne ist = 1,0602 und von der Frau = 1,0575. Das specif. Gewicht des Serums vom Manne = 1,028 und von der Frau = 1,0274. In der Zusammensetzung auf 1000 Theile:

^{*)} L'Institut. Nr. 569, p. 390.

	Mann	Frau
Fibrin	2,2	2,20
Albumin	69,4	70,50
Blutkörperchen	1,41,1	127,20
Extractive Stoffe und Salze	6,8	7,40
Fett	1,6	1,62
Wasser -	779,0	791,10

Das Fett wurde bestehend gefunden aus:

	Mann	Frau
Serolin	0,020	0,020
Phosphorbaltigem Fett	0,488	0,464
Verseistem Fett (Seife)	1,004	1,246
Cholesterin	0,088	0,090.

Die Asche des Blutes bestand aus:

` Mann	Frau
3,100	3,900
2,500	2,900
0,334	0,354
0,565	0,541.
	Mann 3,100 2,500 0,334 0,565

Scharlau") hat einige Untersuchungen über das Blut auf eine eigne Weise angestellt. Er hat nämlich das Blut getrocknet und dann der Verbrennungs-Analyse unterworfen. Ich will hier folgende Beispiele anführen: das Blut von

-	Menschen	Aal	Frosch	Schildkröte.
Kohlenstoff	52,7	52,34	52,89	53,06
Wasserstoff	7,5	7,50	7,53	7,56
Stickstoff	18,6	18,71	18,58	18,35
Sauerstoff .	21,2	21,00	21,02	21,06

Die Uebereinstimmung ist hier weit grösser, als zwischen den Analysen, welche die geübtesten Chemiker von einem und demselben

^{*)} Pharm. Centralblatt, 1844, S. 9.

mit Sorgfalt gereinigten Bestandtheile des Bluts gemacht haben. Sie ist so gross, dass sie die Glaubwürdigkeit der Resultate verringert. Ich führe keine von den mitgetheilten Resultaten mehr an, und füge nur meine Zweisel hinzu, ob die Verbrennungs-Analyse, so allgemein genommen, jemals ein richtiger Weg werden kann, die Achnlichkeit oder Verschiedenheit in der Beschaffenheit des Bluts von verschiedenen Thieren, oder von einem und demselben Thiere in verschiedenen Krankheitszuständen zu erforschen.

In derselben Beziehung sind auch einige Untersuchungen von Hofmann') angestellt worden, mit Proben, welche Scharlau ihm gegeben hatte.

Blei im Blut.

Cozzi **) hat das, von einer an Bleicolik leidenden Person abgelassene Blut untersucht und hat in dem Serum, aber nicht in dem Coagulum desselben Bleioxyd gefunden.

Fibrin.

Dumas ***) gibt an, dass reines, durch Aether von Fett befreites Fibrin, wenn man es in ein Gemenge von 1,3 Gramm Salzsäure und 1 Liter Wasser legt und einige Tage laug darin liegen lässt, darin aufquillt, gelatinös wird und dann ein 10 Mal grösseres Volum einnimmt, wie es bereits bekannt war. Nach einer sehr langen Zeit hat sich zuweilen ein wenig davon in der Säure aufgelöst, aber häufig auch durchaus nichts. Wird aber dann Hese hinzugesetzt, so löst sich

^{*)} Ann. d. Ch. und Pharm. L. 159.

[&]quot;) Journ. de Pharm. et de Ch. V, 157.

[&]quot;) Essai de Statique Chemique des etres organises. Ed. 3. p. 107.

das Fibrin bei + 10° bis 15° in 24 Stunden, und bei + 30° bis 40° in 4 bis 5 Stunden vollständig auf. Diese Lösung ist farblos und klar, ähnlich einer Lösung von Protein in verdünnter Salzsäure. Säuren oder Alaun scheiden daraus einen flockigen Körper ab. Beim Verdunsten im lustleeren Raume gibt sie einen hellgelben Rückstand, ähnlich eingetrocknetem Eiweiss, der sich in warmem Wasser auflöst, aber die erhaltene Lösung coagulirt nicht beim Erhitzen. Coagulirtes Albumin verhält sich eben so, aber die Auflösung geschieht viel weniger rasch. Ohne Hefe ist eine Temperatur von + 100° erforderlich, um das Fibrin in dem schwach sauren Wasser aufzulö-Das Aufgelöste hat nach der Abscheidung der Säure eine Zusammensetzung, welche nahe mit der des Chondrins übereinkommt, aber es besitzt nicht dessen chemische Eigenschaften.

Wurtz') gibt an, dass sich gut ausgewaschenes und noch feuchtes Fibrin, wenn man es in der Sommerwärme sich selbst überlässt, so dass es nicht trocknen kann, innerhalb 8 Tagen in ein Liquidum verwandelt, welches nach faulem Käseriecht und welches beim Erbitzen coagulirt. Wird es verdüunt, mit Bleicssig gefällt und der Niederschlag durch einen Strom von Kohlensäuregas zersetzt, so löst sich in dem Wasser ein Körper auf, welcher die Eigenschaften des uncoagulirten Albumins besitzt, und welcher coagulirt, wenn man die Lösung erhitzt. Ausser diesem Körper werden Ammoniak, Kohlensäure, Essigsäure und

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. XI, 253.

Buttersäure hervorgebracht, welche letztere er daraus abschied und besonders untersuchte.

Selbst wenn Fibrin mit einem Gemenge von Kalk- und Kalihydrat bis zu + 160° oder 180° erhitzt wird, so bildet sich eine fette, flüchtige Säure, während Ammoniak und andere nicht saure Stoffe gebildet werden. Aus dem Alkali kann die Säure dann abgeschieden werden, welche ebenfalls Buttersäure zu sein scheint.

Wurte') hat ferner gezeigt, wie Albumin aus Hühnereiern im auflöslichen Zustande rein und frei von den Körpern, mit denen es in den thierischen Flüssigkeiten vorkommt, erhalten werden kann. Er verdünnt das Eiweiss mit Wasser, zerrührt die Zellen und filtrirt durch Leinwand. Das Durchgegangene wird mit Bleiessig gefällt, der Niederschlag gut ausgewaschen, mit Wasser angerührt und durch einen Strom Kohlensäureges zersetzt, wobei sich das Albumin in dem Wasser auflöst. Es enthält jedoch dann eine Spur von Bleioxyd, so dass, wenn man die Lösung mit einigen Tropfen Schwefelwasserstoffwasser vermischt, dieselbe braun wird, aber klar bleibt. Man stellt- sie dann in ein Wasserbad und gibt ibr eine Temperatur von nahe + 600, so dass gerade eine Coagulirung anfängt und einige Flocken daraus abgeschieden werden; dann wird sie herausgenommen und die Flocken abfiltrirt, welche Schwefelblei enthalten, so dass die Lösung klar und farblos durchgeht. Darauf wird sie auf einer flachen Schale bei +50° bis zur Trockne verdunstet, wobei das Albumin rein und in Wasser

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXII, 503.

wieder auflöslich zurückbleibt. Es besitzt die von Hruschauer (Jahresb. 1845, S. 657) angegebene Eigenschaft, Lackmuspapier zu röthen. Die Lösung wird in der Wärme coagulirt, wie Eiweiss, und das coagulirte röthet ebenfalls das Lackmuspapier. Die Coagulirung beginnt bei +59°,5 mit einer Trübung, zwischen +61° und 63° setzen sich Flocken ab, und etwas über +63° erstarrt das Ganze zu einer Masse.

Wird das coagulirte Albumin mit einer Lösung von kohlensaurem Natron gelinde erwärmt, so wird die Kohlensäure ausgetrieben und das Alkali vereinigt sich mit dem Albumin. Nachdem die alkalische Flüssigkeit gut daraus ausgewaschen worden ist, verhält es sieh vollkommen neutral auf Lackmuspapier, aber es lässt nach dem Verbrennen einen bedeutenden Rückstand von Alkali.

Bei der Analyse sowohl des löslichen als auch des coagulirten Albumins wurde die richtige Zusammensetzung des Albumins gefunden.

Bei einem Versuche, das Albumin aus Serum auf dieselbe Weise zu reinigen, löste sich sehr wenig Albumin in dem Wasser auf, worin der Blei-Niederschlag durch Kohlensäuregas zersetzt wurde. Aber wir wissen aus Mulder's Versuchen, dass das Albumin aus Hühnereiern 1 Atom Schwefel weniger enthält, als das Albumin aus Serum, so dass sie folglich nicht völlig identisch sind.

Jahn ') hat das Weisse aus Taubeneiern mit dem von Hühnereiern verglichen, und dabei verschiedene Ungleichheiten gefunden. Es coagulirt

^{&#}x27;) Archiv der Pharm. XXXVII, 259.

zwar, aber das Coagulum wird dünn und gelatinös, und wird das Kochen fortgesetzt, so löst sich das Coagulirte vollkommen wieder in dem Wasser auf, und das, was sich während des Kochens an den Ründern abgesetzt hat, löst sich ebenfalls wieder, wenn man es in die Flüssigkeit hinabstösst. Es sieht aus, als werde es leichter, wie Albumin aus Hühnereiern, entweder in Trioxyprotein oder in den löslichen Körper verwandelt, in welchen das Albumin aus Hühnereiern erst in einem verschlossenen Gefässe bei einer über + 100° erhöhten Temperatur übergeht (Vgl. Jahresb. 1844, S. 600).

Eisenfreies Hämatin.

Ich führte im Jahresberichte 1837, S. 373, Sanson's Versuche über die Darstellung des Farbstoffs aus dem Blute an, wobei es ihm durch Behandlung des Blutkuchens mit Schweselsäure glückte, ibn eisenfrei zu erhalten. Nachher hat Scherer (Jahresb. 1843, S. 546) nach derselben Methode dasselbe Resultat erhalten. Diese Frage hat Mulder ') einer neuen Prüfung unterworfen. reitete reines eisenhaltiges Hämatin, zerrieb es zu einem äusserst feinen Pulver, vermischte es dann mit reiner concentrirter Schwefelsäure, und liess es damit in einem verschlossenen Gefasse mehrere Tage lang zusammen stehen. Als er es dann mit vielem Wasser verdünnte, entstand eine starke Entwickelung von Wasserstoffgas, welche auswies, dass sich das Eisen jetzt oxydirte und dass sich dasselbe in dem Hämatin im nicht oxydirten Zustande befindet. Etwas von dem Hämatin löste sich dabei in der sauren Flüssigkeit auf,

^{&#}x27;) Scheik. Onderzoek. II, 137.

aber der grösste Theil blieb ungelöst. Nach dem Auswaschen wurde ein Theil davon analysirt, wobei aber noch 43 Proc. Eisen darin gefunden wurden. Darauf wurde es von Neuem derselben Behandlung unterworfen, und es gab dann beim Vermischen mit Wasser wieder Wasserstoffgas und in der Flüssigkeit ein Eisenoxydulsalz aufgelöst. Es war jetzt ein dunkelbraunes Pulver, welches beim Verbrennen eine Spur von einer eisenhaltigen Asche zurückliess, so gering, dass sich ihr Gewicht nicht bestimmen liess. Bei der Verbrennungs - Analyse wurde es eben so zusammengesetzt gefunden, wie das eisenhaltige Hämatin, wenn davon der Eisengehalt abgezogen wird, nämlich = C44 H44 N6 O6. Das eisenhaltige enthält dazu 1 At. Eisen. Dieses Metall ist also nicht die Ursache der rothen Farbe des Hämatins, und das Eisen ist darin nicht in Gestalt von Oxydul oder Oxyd enthalten.

Die Sanson'sche Methode, eisenfreies Hämatin hervorzubringen, wurde unter Mulder's Leitung von van Goudoever wiederholt. Es wurde danach wohl eisenfrei erhalten, aber stets chemisch verbunden mit Proteinschwefelsäure. Es ist jedoch nichts weniger als leicht, diese Verbindung rein zu erhalten.

Der Sanson'sche Farbstoff wurde durch Verbrennung analysirt und zusammengesetzt gefunden aus (C = 76,438):

		,	
	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	56,963	84	57,08
Wasserstoff	5,799	114	6,32
Stickstoff	12,675	16	12,59
Sauerstoff	19,143	22	19,56
Schwefelsäu	re 4,470	1	4,45

 $= C^{++} H^{++} O^6 O^6 + C^{+0} H^{62} N^{10} O^{12} \ddot{S} = + 4H.$

Es würde interessant sein zu wissen, wie sieh dieser Körper gegen Kali, Bleioxyd, Silberoxyd und andere Basen verhält, indem es sich dabei zeigen würde, ob die hier theoretisch angenommenen 4 Atome Wasser darin als Wasser existiren, und ob sich das Hämatin zugleich dadurch abscheiden lässt.

Lymphe.

Nasse*) hat mit vieler Genauigkeit die Lymphe vom Pferde untersucht und dabei gefunden, dass sie im eigentlichen Sinne des Worts ein verdünntes Serum ist. Ich halte es für überflüssig, die darin aufgefundenen Bestandtheile aufzuzählen.

Parenchym der Lunge. F. Boudet**) hat einige Versuche über die Zusammensetzung des Parenchyms der Lunge angestellt. Beim Malaxiren mit kaltem Wasser wird daraus ein wenig in den Gefässen zurückgebliebenes Blut ausgezogen und es enthält dann Albumis, welches beim Erhitzen coagulirt. Aber in diesem Wasser löst sich auch zugleich ein proteinartiger Körper auf, welcher daraus durch Essigsäure abgeschieden wird, und welcher in allea seinen Verhältnissen die Eigenschaften von Ca-

^{*)} Pharmac. Centralblatt. 1844. S. 43. Aus Simons Beiträgen. H. 4. S. 449.

^{&#}x27; ") Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 335.

sein besitzt. Nach der Behandlung mit kaltem Wasser ziehen Alkohol und Aether neutrales Fett, Oelsäure und Margarinsäure, die Verbindungen dieser beiden Säuren mit Natron und ein wenig Cholesterin aus, und werden sie damit siedend behandelt, so lösen sie einen Körper auf, der sich beim Erkalten wieder absetzt, und welcher in allen Beziehungen Fremy's Cerebrinsäure ähnlich ist. Ausserdem gibt die Alkohollösung eine kleine Portion von einem extractäbnlichen Körper. Das so ausgezogene Parenchym gibt durch anhaltendes Kochen mit Wasser einen gelatinirenden Leim von aufgelöstem Zellgewebe, und das Ungelöste zeigt, besonders wenn man es vor dem Sieden prüft, mit Schwefelsäure, Salzsäure und Essigsaure alle die Verhaltnisse, welche einem proteinartigen Körper zukommen, den Boudet für Fibrin hält. Es ist jedoch kein Grund vorhanden, hier vor anderen proteinartigen Körpern Fibrin zu vermuthen.

Die Asche von dem verbrannten Parenchym ist die den thierischen Stoffen gewöhnliche.

In Lungentuberkeln fand er lösliches Casein in einem bedeutenderen Verbältnisse, nämlich bis zu 8 Proc., so dass er es mit Casein aus Milch vergleichen konnte.

Gay-Lussac') hat verschiedene Berechnungen über die von Magnus angestellten Versuche zur Bestimmung der verschiedenen Quantitäten von Luft, welche in dem venösen und arteriellen Blute enthalten sind (Jahresb. 1839, S. 551), mitgetheilt, wodurch er darzulegen sucht, dass der

Athmen.

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys.

Schluss, zu welchem Magnus dadurch geführt worden ist, dass nämlich die Kohlensäure von dem Binte abdunstet und dass Sauerstoffgas als solches absorbirt wird, ohne in der Lunge die Kohlensäure zu bilden, unrichtig sei und nicht durch die angeführten Versuche unterstützt werde. Magnus") hat dagegen dargelegt, dass Gav-Lussac bei seiner Berechnung von einem unrichtigen Grunde ausgegangen ist, dass nämlich die von Magnus angegebenen, aus dem Blute gegangenen Quantitäten von Gas die ganze in denselben enthaltene Quantität sei, wovon er deutlich das Gegentheil angegeben hat, sie nur ausgezogene Portionen seien, in welchen die relativen Quantitäten von Kohlensäuregas, Souerstoffgas und Stickgas verglichen wurden, stets mit dem Resultat, dass das arterielle Blut bedeutend mehr Sauerstoffgas als das venöse enthält.

In Betreff der Frage, ob Stickgas vom Blute abdunstet, wie aus Dulongs Versuchen folgte und was Boussingault's Versuche späterhin zu bestätigen schienen, hat der letztere ") neue Versuche angestellt. Er schloss eine Turteltaube in einen Käfich ein, fütterte sie lange Zeit mit Hirse, bevor der Versuch begonnen wurde, dann wog er ihr das Futter für jeden Tag genau ab, und sammelte ihre Excremente, welche einer Verbrennungs-Analyse unterworfen wurden. "Ausserdem wurde die Turteltaube vor und nach dem Versuche gewogen. Durch Vergleichung des Stick-

^{*)} Monatsbericht d. K. Preuss. Acad. d. Wissenschaften 1844. Juni. S. 234.

[&]quot;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 433.

Ŀ

stoffgehalts in der verzehrten Hirse und des in den Excrementen zeigte es sich, dass die letzteren nicht mehr als ungefähr 3 von dem in der Hirse enthaltenen Stickstoff enthielten, das übrige 3 muss also beim Athmen gasförmig weggegangen sein, was ungefähr 1 Vol. Stickgas auf 100 Vol. ausgeathmeten Kohlensäuregases ausmacht.

Marchand") hat sehr ausführliche und genaue Versuche über das Athmen der Frösche angestellt, deren allgemeine Resultate bestätigen, dass mehr Sauerstoffgas absorbirt wird, als dem in der ausgeathmeten Kohlensäure entspricht, so dass ungefähr 4 Vol. Sauerstoffgas absorbirt wird für 5 Vol. Kohlensäuregas, die ausgeathmet werden. Er fand ausserdem, dass die Kohlensäure-Bildung während der Nacht geringer ist als am Tage.

Das Athmeu der Frösche geschieht am vollkommensten zwischen + 60 und 140, und die Luft verändert sich in dieser Temperatur am meisten. Bei 0º ist es schwach, so dass sich wohl Kohlensäure bildet, aber wenig oder kein Sauerstoffgas absorbirt wird. Dasselbe geschieht bei + 200 und darüber. Ein gesunder Frosch, welcher 100 Grammen wog, athmete zwischen - 60 und 140 in 24 Stunden 0,157 Kohlensäure aus, worin 0,0589 Grm. Kohlenstoff enthalten sind. Wurde der Frosch in Sauerstoffgas gebracht, so brachte er eben so viel Kohlensäure hervor, wie in der Lust, aber dagegen absorbirte er mehr Sauerstoffgas, so dass auf 100 Volum. entwickelten Kohlensäuregases 364 Vol. Sauerstoffgas absorbirt wurden. In geinem sauerstofffreien Wasserstoff-

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 129.

gas athmeten die Frösche ebenfalls ein wenig Kelensäuregas aus; aber sie wurden darin bald schlirig und starben gewöhnlich innerhalb einer Stundohne dann wieder belebt werden zu können.

Wurden die Frösche in einer Luft gelassen, nicht gewechselt wurde, so athmeten sie mehr Relensäuregas aus, und alle Umstände schienen dafür zu sprechen, dass sie zugleich Stickstoff absorbirten. Mehrere Wochen lang ohne Nahrung in Wasser erhaltene Frösche absorbirten, je länger sie hungern mussten, immer weniger Sauerstoffgas, bis das verschwindende Sauerstoffgas zuletzt nur dem Sauerstoff in der Köhlensäure entsprach, deren Entwickelung ausserdem fortwährend abnahm.

Magensaft.

Blondlot's im letzten Jahresberichte, S. 666, ' angeführte Angabe, nach welcher die Säure im Magensafte saurer phosphorsaurer Kalk sein sollte, hat Lassaigne") veranlasst, einige neue Versuche darüber anzustellen, aus denen zu folgen scheint, dass die freie Säure darin von einer kleinen Quantität Salzsäure und hauptsächlich von Milchsäure ausgemacht wird. Sie wurden aus dem abgedunsteten Magensaste mit Alkohol ausgezogen, die Basen in dieser Lösung durch Schwefelsäure niedergeschlagen, und darauf Schwefelsäure, Salzsäure und Phosphorsäure durch Sätkohlensaurem Bleioxyd ausgefällt. Aus der abfiltrirten Lösung wurde das aufgelöste Bleioxyd durch Schwefelwasserstoff abgeund die Flüssigkeit zur Syrup-Conschieden

^{*)} Journ. de Ch. med. X, 73 und 183.

pistenz verdunstet. Sie war dann scharf sauer und gab sowohl mit Baryterde als auch mit Zinkxyd in Wasser auflösliche Salze. Diese Salze
rystallisirten zwar nicht, aber die Ursache daon muss in den in Alkohol löslichen extractartien Körpern gesucht werden, welche die Milchaure begleiten. Schon Chevreul hat vor langer Zeit gezeigt, dass die Milchsäure ein Bestandtheil des Magensaftes ist.

Bernard ') hat gezeigt, dass Salze von weniger starken Säuren, wenn man sie in das Blut
injicirt, ebenfalls mit ihrer Säure beitragen, den
Magensaft sauer zu machen, so dass bei der Bildung des Magensaftes eine Theilung derselben in
freie Säure und Basis stattfindet, wobei die freie
Säure auf der Obersläche der Schleimheit des Magens abgesondert wird. Selbst nach dem Injieiren
von Kaliumeiseneyanür findet man eisenhaltige
Blausäure im Chymus.

Bekanntlich hängt die Bildung des Magensaftes und der Verdanungs-Process von dem 8ten Nerven-Paare ab. Bernard ") hat dies durch einige neue Versuche bestätigt, aus denen das Folgende angeführt werden mag: Er wählte zwei Hunde, von denen er dem einen die zum Magen führenden Nerven des 8. Nerven-Paars durchschnitt. Darauf gab er beiden Hunden eine Emulsion von süssen Mandeln und nach einer Weile Amygdalin. Der Hund, dessen Magennerven unbeschädigt waren, litt nicht im Mindesten davon, während der andere sehr rasch danach starb. Bei

^{*)} Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 428.

^{**)} L'Institut, No 544. S. 186.

dem ersten war nämlich das Emulsin durch des Magensaft zerstört worden, so dass sich kein Bittermandelöl bilden konnte, bei dem anderen war es unveräudert geblieben, so dass es Bittermandelöl bildete, von dem der Hund starb.

Nutrition.

Die Untersuchungen über die Fettbildung, von denen ich im vorigen Jahresberichte, S. 681, cinige Resultate mittheilte, sind fortgesetzt wor-Boussingault hat Playfair's Versuche, nach denen Kühe bei einem 4 Tage lang fortgesetzten Versuche mit der Milch 13 Pfund Butterfett mehr hervorbrachten, als das Fett in den verzehrten Nahrungsstoffen betrug, in genauere Prüfung gezogen, und dadurch gezeigt, dass Playfair 1) den Gehalt an fetten Körpern in den Futter all zu niedrig angenommen hat, und 2) dass ein Versuch von 4 Tagen durchaus nichts beweist, aus einem Grunde, den er durch diese Versuche darlegt. Er hat nämlich in einem Versuche zwei Kühe 17 Tage lang mit Runkelrüben und in einem anderen Versuche 15 Tage lang mit Kartof-Die Thiere wurden vor und nach feln gefüttert. dem Versuche gewogen, und das mit der Milch und dem Kothe abgegangene Fett mit vieler Sorgfalt bestimmt.

Diese Untersuchungen gehören zu denen, welche man classische nennen kann, und sie flössen völlige Ueberzeugung von der Richtigkeit des Resultats ein. Die mehr schon als gewöhnliche Länge meines Berichts zwingt mich jedoch, die Einzelheiten derselben zu übergehen und nur das Hauptresultat daraus anzuführen. Es zeigte sich, dass in der That mehr Fett mit der Milch und dem Kothe von den Thieren abgegangen war, als

das Futter enthalten hatte, bei dem Versuche mit Runkelrüben 7,58 und bei dem Versuche mit Kartoffeln 4.01 Kilogrammen auf 14 Tage. Während dieser Zeit befand sich die Fett-Ausleerung in einem fortwährendem Abnehmen, und die Kühe verloren bei den Runkelrüben täglich 24 Kilogramm an Gewicht, his sie sich am 17ten Tage in einem so entkräfteten Zustande befanden, dass zur Erhaltung der Thiere der Versuch unterbrochen werden musste. Bei Kartoffeln verloren sie weniger, die eine Kuh 1,29 und. die andere 1,04 Kilogramm für den Tag. Es folgt aus diesen Versuchen klar, was auch aus physiologischen Gründen vorausgesehen werden kann, dass wenn das Absonderungs-Organ für die Milch mit einer positiven Kraft aus den Flüssigkeiten des Thiers das Fett ausleert, was sie enthalten und was im Normalzustande nicht so unbedeutend ist, und dieses nicht aus der genossenen Nahrung ersetzt wird, es aus der, in dem thierischen Körper vorher vorhandenen Niederlage von Fett wieder weggenommen wird, um mit der Milch wieder ausgeleert zu werden, wodurch das Thier forwährend abmagert; und es wird daraus immer wahrscheinlicher, dass Zucker, Stärke, Albumin und andere Stoffe in der-Nahrung unter diesen Umständen nicht zur Bildung von Fett angewandt werden. Boussingault stellte dann einen Gegenversuch mit 2 von denselben Küben an, welche, nachdem sie einige Tage lang mit richtigem Heu gefüttert worden waren, 15 Tage lang abgewogene Quantitäten Hen bekamen, während dessen das Fett in den Ausleerungen dem Gewichte nach bestimmt und mit der Menge des Fetts in

dem Heu verglichen wurde. Die Kühe nehmen dabei täglich 1,33 bis 1,47 Kilogramme en Gewicht zu, und bei der Beendigung des Versuchs hatten sie 3,41 Kilogr. Fett weniger abgegeben, als das Futter euthalten hatte.

Boussingault zieht aus seinen Versuchen den Schluss, dass die Nahrung, die ein Thier verzehrt, für seine Erhaltung unzureichend sein kann, 1) wenn sie keine hinreichende Quantität von selchen stickstoffhaltigen Bestandtheilen enthält, die den täglichen Abgang an stickstoffhaltigen Stoffen in den Ausleerungen ersetzen können; 2) wenn sie nicht in ihren assimilirbaren Theilen eine Quantität von Kohlenstoff enthalten, um die mit den Ausleerungen und durch das Athmen abgehende Menge wieder ersetzen zu können; 3) wenn darin die Salze fehlen, besonders Kochsalz und phosphorsaure Erdsalze, welche den täglichen Abgang daran ersetzen können, und 4) wenn, wie in dem nun angeführten Versuche, irgend ein gewisser Körper durch die zufällige Wirksamkeit eines gewissen Organs in einem ungewöhnlich grösseren Verhältnisse ausgeleert wird und die Quantität dieses Körpers in der Nahrung nicht der Menge entspricht, welche das Organ absondert.

In derselben Beziehung sind auch Versuche von Letellier") angestellt worden. Derselbe fütterte Turteltauben theils mit Rohrzucker allein und theils mit Rohrzucker und Eiweiss. Dabei nahm das Fett in den Körpern dieser Thiere fortwährend ab, bis zuletzt nach einigen Tagen, wo die Turteltauben starben, nur noch sehr wenig

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. XI, 150.

davon übrig geblieben war. Selbst wenu die Turteltauben mit Butter gefüttert wurden, zeigte sich dasselbe Resultat. Wiewohl diese Versuche bestätigen, was die vorhergehenden darlegen, so lassen sich doch daraus wegen der Mangelbaftigkeit der Nahrung keine so zuverlässigen Resultate ziehen, wie aus den Versuchen von Boussingault.

,

Inzwischen sind auch Versuche mit einem davon abweichenden Resultate von Persos ') angestellt worden, welche ich mit seinen eigenen Worten anführen will: "Es scheint mir nach den von mir beschriebenen Versuchen eine für die Wissenschaft gewonnene Erfahrung zu sein, dass Ganse Fett aus Nahrungsstoffen bilden können, welche kein Fett enthalten, da vier Ganse, von denen eine mit Maismehl (aus dem mit Aether alles Fett ausgezogen worden war), eine andere mit einem Gemenge von Kartoffelstärke und Casein (die ebenfalls von Fett befreit worden waren), und die beiden anderen mit einem Gemenge von Kartoffelstärke, Kartoffeln und Zucker gefüttert worden waren, an Gewicht zugenommen und mehr Fett hervorgebracht haben. Die Erfahrung zeigt ferner, dass Mais, welcher nicht von Fett befreit worden ist, noch krästiger für die Hervorbringung von Fett wirkt. Die Gänse, welche mit fettfreien Stoffen gefüttert worden waren, bebielten ihre Leber von gewöhnlicher Grösse und Parbe, so wie von 65-67 Grammen an Gewicht. während dagegen die, welche mit Mais gefültert worden waren, eine blassere Leber und von 400 Grammen Mittelgewicht bekamen."

^{*)} L'Institut, Nr. 573. p. 422.

Bernard und Barreswil') haben über die Ernährung Versuche von anderer Art angestellt. Sie injicirten Auflösungen von Rohrzucker, Albumin und Leim in die Vena jugularis von Hunden, und fanden den injicirten Körper dann immer im Harn wieder. Der Rohrzucker hatte dabei seinen Charakter als Rohrzucker beibehalten. Dass sich Albumin, welches ein Bestandtheil des Bluts ist, sich im Harn wieder finden soll, wenn eine kleine Menge davon dem Blute eingemischt wird, klingt sonderbar, aber dies dürfte doch so verstanden werden können, dass sie Eiweiss aus Hühnereiern anwandten, welches nicht dieselbe Quantität von Schwesel enthält, wie das Albamin aus Blut, und dass es also aus diesem Grunde wieder besonders ahgeschieden worden sein kann. Wurden dagegen diese Körper vor der Injection in dem Magensaste eines Hundes aufgelöst, durch dessen Einwirkung sie ähnlich verändert worden waren, wie dies in dem Magen selbst geschicht, so fanden sich die beiden ersteren nicht im Harn wieder, aber von dem Leim fanden sich immer noch Spuren darin.

Sacc") bat eine Untersuchung angefangen, welche zum Gegenstande hat zu erforschen, welche Theile von den Nahrungsmitteln in dem Körper des Thiers, welches dieselben verzehrt, zurückbleiben. Diese Versuche sollen weiter fortgesetzt werden, und es ist noch all zu früh, daraus schon Resultate ableiten zu wollen.

Leber.

F. Boudet ***) hat eine vergleichende Unter-

^{*)} Journ. de Pharm. et de Ch. V, 425.

^{**)} Ann. der Chem. u. Pharm. LII, 77.
***) Journ. de Pharm. et de Ch. V, 341.

suchung über das gesunde Parenchym der Leber und über dasjenige ausgeführt, was wührend einer Krankheit in einen fettartigen Zustand übergegangen ist. Er fand in dem

	gesund.	verändert.
Neutrales Fett mit wenig fetten Sä	aren 1,60	30,20
Cholesterin	0,17	1,33
In Aether lösliches Extract	0,84	-
Festes, unlösliches Gewebe	21,00	13,32
Wasser	76,39	55,15.

Die kranke Leber schwamm auf Wasser.

Theyer und Schlosser ') haben den Schluss ihrer Untersuchungen über die Galle mitgetheilt, welcher hauptsächlich die Analysen der daraus abgeschiedenen Körper enthält.

Das Bilin erklären sie von Neuen als identisch mit Liebig's Gallensäure, Bilifellinsäure, was sie mit einer Analyse beweisen, welche dafür vollkommen dieselbe Zusammensetzung ergeben hat, welche diese Säure besitzt.

Da sie beabsichtigten, meine Angabe zu widerlegen, so hätte ich erwartet, dass sie zur Bereitung des Bilins die. von mir angewandte Methode befolgt haben würden. Anstatt dessen haben sie die Galle mit einem Bleisalz gefällt, den Niederschlag abfiltrirt, Schwefelwasserstoff in die Lösung geleitet, um Blei daraus abzuscheiden, die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet, den Rückstand in Alkohol gelöst, die Basen durch Schwefelsäure abgeschieden, filtrirt, den Ueberschuss an Schwefelsäure durch kohlensaures Bleioxyd entfernt, die filtrirte Flüssigkeit zur Trockne ver-

Galle.

^{*)} Ann. d. Chem. u. Pharm. L, 235.

dunstet und den Rücktand analysirt, ohne einmal die einfache Prüfung anzustellen um zu erforschen, ob sie Bilin oder Bilifellinsäure hatten, dadurch, dass man den erhaltenen Körper in Wasser auflöst und die Lösung mit Schwefelsäure vermischt, wodurch die Bilifellinsäure gefällt wird, aber nicht das Bilin. Und dies nennen sie ausser allen Zweifel setzen, dass Bilin und Bilifellinsäure einerlei seien.

Die Resultate ihrer Analyse sind folgende: Bilifellinsäure (Gallensäure) C = 75,85:

	wasserhaltig.			Das Natronsaiz.		
	Gefund.	At.	Berechn.	Gefund.	At.	Berechs.
Kahlenstoff	63,70	44	63,4 0	60,12	44	60,21
Wasserstoff	8,84	72	8,53	8,50	70	7,88
Stickstoff	3,45	2	3,36	3,30	2	3,19
Sauerstoff	24,01	13	24,71	21,13	12	21,67
Natron	-		-	6,95	1	7,05.
=# + C++1	H70 N2 O	12,	worin	il durc	lı R	erseizi
wird (Vergl						
1840, S. 67				•		

Fellinsäure (Choloidinsäure):

V	Wasserhaltige Säure.			Silberoxydealz.		
(Gefund.	AL	Berechn.	Gefund.	At.	Bereche.
Kohlenstoff	72,23	60	72,53	55,22	60	59,77
Wasserstoff	10,10	100	9,94	8,16	98	8,63
Sauerstoff	17,67	11	17,53	13,27	10	13,13
Silberoxyd				19,35	1	19,07
$=\dot{H}+C^{60}H$ 1840, S. 63		(I	umas'	Analys	e: ā	Jahresi.

Dyslysin:
Gefunden At. Berechnet
Kohlenstoff 78,22 60 78,13
Wasserstoff 9,68 92 9,85

Sauerstoff 12,10 7 12,02

□ C⁶⁰H⁹²O⁷. Werden bier 4 Atome Wasser binzugefügt, so hat man die Formel für Fellinsäure.

Cholsäure:

Die wasserhalt. Säute. Das Kalkzsalz. Gefund. At. Berechn. Gefund. At. Berechn. Kehlenstoff 70,36 42 70,83 66,81 42 67,19 Wasserstoff 9,74 66 9,15 9,09 64 8,42 Sauerstoff 19,90 9 20,02 16,74 16,89 Kalk 7,36 1 7,50, = H + C⁴²H⁶⁴O⁸. Diese Formel ist bestimmt nicht richtig. Der Unterschied zwischen dem berechneten und dem gefundenen Resultate ist in beiden Fällen sowehl im Kohlenstoff- als auch im Wasserstoffgehalte zu gross, und er wird für den Kohlenstoff noch viel grösser, wenn man ihn nach dem richtigen Atomgewicht berechnet. Wir haben schon eine Analyse dieser Säure von Dumas (Jahresb. 1840, S. 682), welche von der hier angegebenen abweicht.

Sie haben gefunden, dass auch Oxalsäure im grossen Ueberschuss und unter dem Einfluss von Wärme Choloidinsäure hervorbringt. Aber sie haben sich durchaus nicht darum bekümmert in Betracht zu ziehen, was ich über zwei gleichzeitig gebildete, harzartige und in ihren Eigenschaften verschiedene Säuren: Fellinsäure und Cholinsäure gesagt habe, und wahrscheinlich ist das, was sie analysirten, ein Gemenge von beiden gewesen.

Wird die Galle mit concentrirter Salpetersäure behandelt, so findet eine hestige Einwirkung statt. Auf der Flüssigkeit schwimmt dann eine geringe Menge von einem settartigen Körper, und beim Erkalten schiessen aus derselben krystallinische Körner an, welche nach dem Abwaschen and Auflösen in Alkohol in Nadeln wieder anschiesses. Sie sind eine in Wasser unauflösliche Säure, welche aus 59,34 Kohlenstoff, 7,72 Wasserstoff und 32,97 Sauerstoff besteht. Ihr Silbersalz bestand aus 29,84 Kohlenstoff, 3,55 Wasserstoff, 13,36 Sauerstoff und 52,65 Silberoxyd. Sie kommten diese Säure nur ein, Mal erhalten.

Kemp*) hat mehrere Analysen von der segenannten Gallensäure aus der Galle von verschiedenen Thieren mitgetheilt, woraus ich folgende Resultate ausziehe: Aus der Galle vom

	Ochsen	Mensch.	Tieger	Leopard
Kohlenstoff	64,60	68,40	69,6	59,80
Wasserstoff	9,40	10,13	11,8	9,49
Stickstoff	3,40	3,44	6,0	4,60
Sauerstoff	22,38.	18,03.	12,6.	26,11.
100 Th. Natron sättige	en 6,53.	6,6.	5,2.	4,6.

In einer späteren Schrift ") führt Kemp an, dass er Liebig schon 1842 mit dem Product von der Einwirkung der Salpetersäure auf Galle bekannt gemacht habe (Theyer und Schlosser verschweigen dies in ihrer Abhandlung), und dass dasselbe nach seiner Analyse aus 64,5 Kohlenstoff, 8,7 Wasserstoff und 26,8 Sauerstoff zusammengesetzt sei.

Platner ***) hat einen krystallisirten Körper aus der Galle beschrieben, welcher, so weit man

[&]quot;) A letter to Prof. Liebig on some misrepresentations contained in the second edition of his work, entitled Animal Chemistry. Lond. 1844. Auch in Buchn. Rep. Z. R. XXXV, 152.

^{**)} Chem. Gazette, Nr. 401, p. 297.

^{***)} Ann. der Ch. u. Pharm. Ll, 105.

aus der Bereitungsweise und aus den Eigenschaften schliessen kann, nichts anderes als Cholsäure gewesen ist.

Er bemerkt, dass meine Angabe, nach welcher der grüne Körper, welcher in der Galle aus Cholepyrrhin gebildet wird, mit Blattgrün identisch sei, nicht richtig sein könne, weil er Stickstoff enthalte. Aber wir haben im Vorhergehenden aus Mulders Analyse ersehen, dass das Blattgrün ebenfalls Stickstoff enthält.

Pettenkofer") hat ein vortreffliches Reagens zur Entdechung von Galle bei thierchemischen Analysen gefunden, welches darauf beruht, dass Bilin und Bilifellinsäure mit Zucker und Schwefelsäure eine prächtig violette Farbe hervorbringen, ähnlich der einer Lösung von übermangansaurem Kali. Die Lösung, in welcher man einen Gehalt an Galle vermuthet, wird in ein Probirglas gegossen und vorsichtig concentrirte Schwefelsäure in kleinen Portionen nach einander hinzu getropft, so dass sich die Masse nicht über + 60° erhitzt. Sind dana 3 vom Volum der Flüssigkeit Schweselsäure hinzugekommen, so tropft man einige wenige, 4-5 Tropfen von einer Lösung von Zucker in 4 Theilen Wasser hinein und schüttelt damit um, wodurch dann die Farbe hervorkommt. Hat man es mit in saurem Wasser nicht löslichen Gallenproducten zu thun, z. B. mit freier Bilifellinsaure, so werden sie mit Alkohol ausgezogen, die Lösung auf einem Uhrglase verdunstet, der Rückstand nach dem Erkalten mit Schwefelsäure angerührt und dann ein wenig Zuckerlösung mit ei-

^{*)} Ann. der Chem. u. Pharm. LII, 90. .

nem Glasstabe hinzugefügt. Stärke und Traubenzucker wirken wie Rohrzueker, aber nicht Mannazucker. Fellinsäure und Cholsäure bringen diese Reaction nicht hervor.

Will man eine Lösung auf ihren Zuckergehalt prüfen, so setzt man sie zu einem vorher gemachten Gemische von Galle und Schwefelsäure, und bringt so die Farbe hervor. Auf diese Weise entdeckt man leicht Traubenzucker in Manmazucker. Aber Stärke muss vorher immer durch Alkohol abgeschieden worden sein.

Verbrannter Dünger.

Braconnot ') hat eine Probe von verbranntem Viehdünger (beurre noir) analysirt und darin gefunden:

Kohlensaures Ammoniak	Spar
Huminsaures Kali - Ammoniak	1,15
Fette Säure, mit denselben Basen verbunden	0,08
Kohlensaures Kali	0,06
Chlorkalium	
Zu Hamus verwestes Stroh	
Feiner zertheiltes Humin	
Kohlensauren Kalk	
Phosphorsauren Kalk	
Sand und unbestimmte Erde	
Schwefelsaures und phosphorsaures Kali.	
Wasser	

Knochen.

Ueber die Knochen und Knorpel der verschiedenen Wirbelthier-Klassen ist eine ausführliche und vortreffliche Arbeit von v. Bibra ") heraus-

^{*)} Ann. de Cb, et de Phys. XII, 212.

^{**)} Chemische Untersuchungen über die Knochen und Zähne des Menschen und der Wirbelthiere, mit Rücksicht auf ihre physiologischen und pathologischen Verhältnisse, von Dr. Freiherrn Ernst v. Bibra. Schweinfurt, 1844.

Sie ist ein wichtiger Beitrag, sogekommen. wohl für die chemische Physiologie als auch für die Zoologie. Natürlicherweise kann daraus hier kein Auszug gemacht werden, und ich halte dies auch nicht für erforderlich, da niemand, welcher sich für diesen Gegenstand interessirt, diese Arbeit, welche mehrere Hundert Analysen enthält, entbehren kann. Im Allgemeinen will ich nur anführen, dass v. Bibra das Vorhandensein von Fluorcalcium in den Knochen bestätigt gefunden Dagegen konnte er niemals arseniksaure Kalkerde nach der empfindlichsten Arsenikprobe, welche wir besitzen, darin entdecken. Dadurch, dass er den Gehalt an Kohlensäure. Phosphorsäure. Kalkerde und Talkerde einzeln durch directe Versuche bestimmte, hat es sich gezeigt, dass die phosphorsaure Kalkerde in den Knochen nicht Ca3# ist, wie einige Chemiker kürzlich zu behaupten angefangen haben, sondern = Cas P5, d. h. = 2Ca5P+Ca2P, so wie wir sie nach älteren Versuchen angenommen hatten.

Als Beispiele seiner analytischen Angaben will ich folgende Analysen von Menschenknochen anführen :

Phosphors. Kalk	Femur	Tibia	Fibula	Hume- rus	Ulna	Sternun	1 Verte- brae
mit Fluorcale.	57,42	57,18	57,39	58,03.	57,52	42,63	44,28
Kohlensaurer Kalk	8,92	8,93	8,92	9,04	8,97	7,19	8,00
Phosphrs. Talkerde	1,70	1,70	1,63	1,59	1,72	1,11	1,44
NaCl. u. frei. Natroi	0,60	0,61	0,60	0,59	0,67	0,50	0,53
Knochenknorpel .	29,54	29,58	29,49	29,66	29,14	46,57	43,44
Fett	1,82	2,00	1,97	1,09	1,99	2,00	2,31

Der Unterschied zwischen dem Knorpelgebalt in den langen Knochen, so wie in dem Sternum und der Wirbelknochen ist bemerkenswerth. Os ilei enthielt 38,26 Proc. Knorpel.

Folgendes sind Beispiele der Verschiedenheit der Knochen von verschiedenen Thierarten:

	nacene	hahn	escu-	natrix	Lachs	
Phosphors. Kalkerde mit	Femur	Femur	Femur	Verteb.	Vertb.	Vertb.
Fluorealcium	61,76	59,82	59,48	59,41	36,64	42,73
Kohlens. Kalkerde	6,66	10,89	2,25	7,82	1,01	9,88
Phosphors. Talkerde	1,00			1,00		0,93
Salze	0,82	0,97	1,78	0,73	0,83	1,00
Knochenknorpel	28,68	26,17	30,19	24,93	21,80	35,71
Fett	1,08	1,02	5,31	6,11	38,82	9,75

Die Arbeit schliesst mit der Untersuchung der Knorpel.

Haare.

Wimmer') gibt als eine vortrestliche Methode, um graue Haare dunkelbraun zu färben, an, dass man sie mit einer Lösung von Pyrogallussäure (Brenzgalläpfelsäure) mit der Vorsicht beseuchtet, dass nicht die Haut davon berührt wird, weil diese sonst auch dadurch braun gefärbt würde. Er bereitet die Pyrogallussäure aus Galläpfelextract durch Sublimation in dem Mohr'schen Apparate für Benzoësäure.

Harn.

Ueber den Harn hat Liebig **) einen Artikel verfasst, welcher den Hauptzweck hat zu beweisen, dass ich einen Irrthum begangen habe, indem ich darzulegen suchte, dass Milchsäure in dem Harn, in der Lackmus röthenden Flüssigkeit, welche Wasser aus Fleisch auszieht, und in mehreren anderen thierischen Flüssigkeiten theils frei und theils in Gestalt eines milchsauren Salzes

^{*)} Buchn. Repert, z. R. XXXIII, 83.

[&]quot;) Ann. d. Ch. u. Pharm. L, 161.

enthalten sei, während er und seine Eleven dargelegt haben, dass in dem lebenden Körper, dass sie selbst nicht in der frischen Milch enthalten sei, keine Milchsäure vorkomme.

Liebig berichtet ausführlich, wie ihm alle Versuche missglückt seien, Milchsäure zu erhalten oder milchsaures Zinkoxyd hervorzubringen. Da dieses nicht glückte, so liess er den Harn faulen, wobei nach seiner Annahme die Milchsäure nicht verändert werden soll, während andere organische Stoffe zerstört werden; aber auch dann glückte es ihm nicht eine Spur Milchsäure zu finden. Er hat dabei Lehmann's vortreffliche Untersuchung über den Gehalt an dieser Säure in dem Harn (Jahresb. 1844, S. 629) ganz unbeschtet gelassen. Dagegen hat Liebig ein Paar recht interessante Entdeckungen gemacht, von denen die eine darin besteht, dass der Menschenharn Hippursäure enthält, und die andere, dass sich in dem gefaulten Harn sehr viele Essigsaure gebildet hat während die Hippursaure in Benzoësäure verwandelt worden ist.

Er verdunstet gesunden Harn bis zur Syrupdicke, setzt ein wenig Salzsäure hinzu und schüttelt dann mit einem gleichen Volum Aether. Gewöhnlich mischen sich beide zu einer schleimigen
Masse, die sich nicht trennt, was aber sogleich
stattfindet, wenn man sie nach einstündiger Ruhe
mit ½0 ihres Volums Alkohol vermischt. Die
Aetherlösung wird abgenommen, mit Wasser geschüttelt, welches ein wenig Harnstoff auszieht,
und nach dem Abscheiden des Wassers verdunstet, wobei sie die Hippursäure krystallisirt zurücklässt, aber braun gefärbt, welche Farbe aber

durch Behandeln mit Thierkohle weggenommen werden kann. Die Krystallform und Zusammensetzung der gereinigten Säure stimmen mit der der Hippursäure aus Pferdeharn überein.

Dann vermischte er das verdunstete Product von gefaultem Harn mit Schweselsäure und destillirte das Gemische, wobei verdünnte Essigsäure in die Vorlage überging, welche beim Sättigen mit kohlensaurem Bleioxyd ein unlösliches Bleisalz in reichlicher Menge absetzte, welches als benzoësaures Bleioxyd erkannt wurde. Selbst der gesaulte Harn setzte nach dem Vermischen mit Schweselsäure im Ueberschuse in der Ruhe braune Krystalle von Benzoësäure ab, welche durch Sublimation gereinigt werden konnten. Auch diese Benzoësäure wurde analysirt, um mit Sicherheit erkannt zu werden.

Ein Ungenannter hat folgende Methode angegeben, um Hippursäure aus Menschenharn auszuziehen: Man verdunstet den Harn, zieht den Rückstand mit Alkohol aus, destillirt den Alkohol wieder ab, löst den Rückstand in warmem Wasser, leitet Chlorgas in die Lösung bis zur Zerstörung des Harnstoffs, und concentrirt die Lösung. Darauf wird sie noch warm mit Salzsäure vermischt, wo dann beim Erkalten die Hippursäure daraus anschiesst.

Pettenkofer*) hat den Harn von einem 13jährigen Mädchen untersucht, welcher völlig so viel Hippursäure enthielt, wie Kuhharn, und diese Säure konnte daraus auf ähnliche Weise darge-

^{*)} Pharm. Centralblatt, 1844, S. 879.

^{**)} Ann. d. Chem. u. Pharm. LII, 86.

stellt werden. Das Mädchen war kränklich und nervenleidend, und ass nur Brod und Aepfel. Sobald sie dann thierische Kost zu sich nahm, verschwand die Hippursäure im Harn.

Wiewohl Liebig in dem Harn keine organische Säure entdecken konnte, welche ein in Wasser lösliches und in Alkohol unlösliches Zinksalz gibt, wie die Milchsäure, so ist doch eine solche darin von Heintz') entdeckt worden.

Heintz erhielt sie aus eingekochtem Harn auf die Weise, dass er den Rückstand mit Alkobol übergoss, welchen er mit Salzsäure vermischt hatte. Die dabei erhaltene saure Flüssigkeit wurde mit Bleioxyd gesättigt, filtrirt und verdunstet, und mit einer concentrirten Lösung von Oxalsäure versetzt, welche oxalsauren Harnstoff abschied. von dem das saure Liquidum ausgepresst, dann eingetrocknet und in Alkohol aufgelöst wurde. Die Lösung in Alkohol wurde mit fatiscirter Oxalsäure vermischt, um einen Rückhalt von Natron auszufällen, filtrirt, mit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt und mit basischem essigsauren Bleioxyd gefällt. Der Niederschlag wurde durch Schwefelwasserstoff zersetzt, die Säure abfiltrirt und mit Barythydrat eingekocht, wobei sich viel Ammoniak entwickelte. Die filtrirte Lösung des Barytsalzes wurde mit einer Lösung von schweselsaurem Zinkoxyd gefällt, so hinzugesetzt, dass noch eine Spur von dem Barytsalze unzersetzt blieb. Beim Verdunsten setzte sich dann das nene Zinksalz in feinen, mikroscopischen Krystallen ab, deren Form zwar der von milchsaurem Zinkoxyd

^{*)} Poggend. Ann. LXII, 602.

1

ähnlich war, aber während die von diesem zweiseitig zugespitzt sind, waren die erhaltenen Regstalle an den Enden gerade abgestumpft und atsserdem schwerer löslich als das milchsaure Zinksalz. Dieses Salz, gehörig durch Umkrystallisiren gereinigt und in Wasser durch Schweselwaserstoff zersetzt, gab eine zinkfreie Säure, welche nach starker Concentrirung in rechtwinkligen Prismen oder Tafeln anschoss. Diese Saure ist sehr leicht löslich in Wasser, wodurch sie sich von der Hippursäure unterscheidet. Sie ist auch nicht Milchsäure, weil diese nicht krystallisirt. Sie enthält Stickstoff in ihrer Zusammensetzung, indem ihr mit einem Ueberschuss an Kali eingekochtes Kalisalz beim Glühen eine bedeutende Menge von Ammoniak gibt.

Diese Säure schmeckt sehr sauer, ist in Wasser leichter als in Alkohol löslich, und wenig löslich in Aether. Mit Ammoniak bildet sie ein Salz, welches beim Verdunsten sauer wird und in diesem Zustande krystallisirt erhalten wird. Ihr Kalisalz wird nicht durch die Salze von Bleioxyd, Silberoxyd und Kupferoxyd gefällt; wird aber nach dem Vermischen mit Kupferoxydsalz noch Kali hinzugefügt, so bekommt die Flüssigkeit eine dunklere Farbe, aber das Kupferoxydwird nicht ausgefällt. Von 50 Pfund Harn wurde ungefähr 3 Gramm erhalten.

Eine ähnliche Zinkverbindung hat Pettenkefer ') auf eine einfachere Weise erhalten. Br verdunstete zuerst den Harn im Wasserbade, setzte ein wenig Natron hinzu, um den Rückstand su

^{*)} Ann. d. Chem. u. Pharm. LII, 97.

neutralisiren; zog ihn dann mit Alkohol aus und versetzte die Alkohollösung mit einer concentrirten Lösung von Chlozink in Alkohol. Dadurch schied sich zuerst eine amorphe Masse ab, und nachher bildeten sich in völliger Ruhe allmälig kleine, körnige Krystalle, welche später so zunahmen, dass sie eine zusammenhängende Krystallkruste bildeten, die durch Rochen mit einer hinreichenden Quantität Wassers aus der amorphen Masse aufgelöst werden konnte. Aus der Lösung in Wasser wurde das Salz durch Verdunsten in feinen Nadeln krystallisirt erhalten, welche dem milehsauren Zinkoxyd ähnlich waren und sich unter einem Mikroscope als Aseitige, an den Enden schief abgestumpste Nadeln zu erkennen gaben.

Durch Kochen mit Alkohol, worin sie unlöslich waren, wurde ein Rückhalt von Chlorzink und organischen Stoffen ausgezogen. Das Salz wurde in der Wärme mit Barythydrat zersetzt, welches das Zinkoxyd abschied, was einen Hinterhalt von gefärbten organischen Stoffen mitnahm.

Pettenkofer fand, dass das Zinksalz nicht aus einer organischen Säure und Zinkoxyd besteht, sondern aus Chlorzink, verbunden mit einem organischen Körper, welchen er auf folgende Weise zu isoliren suchte. Die Barytverbindung wurde bis zur Trockne verdunstet und der Rückstand in Spiritus aufgelöst. Dann wurde die Baryterde durch Schwefelsäure ausgefällt, die Flüssigkeit filtrirt, und mit Bleioxyd gekocht, wodurch Schwefelsäure und Salzsäure ausgefällt wurden. Das in der Lösung zurückgebliebene Chlorblei wurde daraus durch wasserfreien Alkohol abge-

58

schieden, und was dann noch von ungelöstem Bleioxyd zurückgeblieben sein konnte, durch Schweselwasserstoff niedergeschlagen. Die filtrirte Flüssigkeit gab nach dem Verdunsten einen weissen, krystallinischen, neutralen Körper, welcher schwach aber etwas bitter und hintennach salzähnlich schmeckte. Er lösté sich leicht in Wasser und Alkohol, schmolz beim Erhitzen, verkohlte sich, roch dabei nach Ammoniak, und liess sich, wiewohl schwierig, aber doch ohne Rückstand verbrennen. Die Lösung in Alkohol wurde nicht durch Platinchlorid gefällt, aber sie gab mit Chlorzink die vorhin angeführte Verbindung.

Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	39,3	8	39,2
Wasserstoff	7,0	16	6,4
Stickstoff	34,0	6	34,7
Sauerstoff	19,7	3	19,7.

In welchem Verhältnisse die Zinkverhindungen von Heintz und Pettenkofer zu einander stehen, ist eine Frage, welche zu entscheiden noch übrig ist.

Harnsäure.

J. Davy) hat das Verhalten des harnsauren Ammoniumoxyds untersucht, wenn man es einige Tage lang in der Lust dem Einfluss des directen Sonnenlichts aussetzt. Es zeigte sich, dass es sich unter Absorption von Sauerstoff in oxalsaures Ammoniak verwandelt. Zu dem Versuche wurde der Koth von einem Pelikan angewandt, welcher hauptsächlich aus harnsaurem Ammoniumoxyd besteht, und der Zweck, weshalb der Ver-

^{*)} Phil. Mag. XXV, 142.

such angestellt wurde, war, die Ursache aufzuklären, warum der Guano, welcher aus Vogelmist entsteht, hauptsächlich oxalsaures Ammoniumoxyd enthält.

Gregory *) hat verschiedene Untersuchungen über die Metamorphosen - Producte der Harnsäure angestellt.

1) Wenn man Alloxan aus Harnsäure mit Sal-Metamorphopetersäure bereitet, so erhält man nach dem Aus- sen-Producte krystallisiren des Alloxans eine saure Mutterlauge, Harmsure. welche noch viel von diesem Körper aufgelöst enthält, was nicht daraus abgeschieden werden kann. Gregory hat nun gefunden, dass sie zur Bereitung des Alloxantins angewandt werden kann, wenn man Schweselwasserstoffgas bineinleitet, so lange dieses darauf einwirkt, wobei Alloxantin und Schwefel niederfallen. Das erstere wird durch 1 oder 1 stündiges Kochen mit Wasser aufgelöst, und wird die Lösung mit ein wenig Salzsaure vermischt und siedend filtrirt, so schiesst daraus beim Erkalten im Laufe von 24 Stunden das Alloxantin an. War noch nicht alles aufgelöst worden, so kocht man den Rückstand mit der Mutterlauge, welche ausserdem ein wenig mehr Alloxantin durch Verdunsten gibt.

Allozantin.

2) Die saure Mutterlauge, aus welcher sich Dialursaure. Alloxan abgeschieden hat, kann (gleichwie die von Alloxantin) zur Bereitung von dialursaurem Ammoniumoxyd angewandt werden. Sie wird fast, aber nicht völlig mit Ammoniak gesättigt und dann mit Ammoniumsulfbydrat im Ueberschuss versetzt, bis sich der anfänglich abgeschie-

^{*)} Phil. Mag. XXIV, 186.

dene Schwefel darin wieder aufgelöst hat. dialursaure Ammoniak bildet sich dabei so reichlich, dass die Flüssigkeit dadurch breiformig wird. sich aber beim Erbitzen darin wieder außöst. Geschieht diese Lösung nicht vollständig, so muss mehr Ammoniumsulfhydrat binzugesetzt werden, bis sich alles aufgelöst hat. Beim Erkalten schiesst dann das Salz daraus an; die Krystalle werden auf ein Filtrum gebracht und gewaschen, zuerst mit einer schwachen Lösung von Ammoniumoxydhydrat in Wasser, darauf mit Alkohol, der mit ein wenig von diesem Schwefelsals vermischt ist, und zuletzt mit reinem luftfreien Alkohol, bis dieser 'farblos durchgeht, worauf man die Krystalle sogleich auspresst und im luftleeren Raume Es verträgt nicht die Luft oder das Trocknen in der Luft, indem das sonst farblose Salz darin blutroth wird. Das Salz bildet kleine, seideglänzende Krystalle. Gregory analysirte es, und er bekam dabei dasselbe Resultat, wie Liebig und Wöhler.

Es ist bekannt, dass es diesen Chemikern, welche das Salz entdeckten, nicht glückte, die Säure darans zu isoliren. Dieses geschieht nach Gregory sehr leicht, wenn man das Salz durch Erhitzen in einem Ueberschuss von Salzsäure aufföst, worauf beim Erkalten der Lösung die Dialursäure daraus anschiesst, höchst ähnlich dem Alloxantia.

Sie ist eine starke Säure, welche mit Kali und Ammoniumoxyd schwerlösliche und mit Baryterde ein fast unlösliches Salz bildet, welche sich daher abscheiden, wenn man sie mit den Chlorverbindungen dieser Radicale vermischt. Lässt man sie in Wasser aufgelöst der Luft-ausgesetzt stestehen, so geht sie unter Absorption von Sauerstoff in Alloxantin über. Man bemerkt den Fortgang dieser Veränderung durch einen Zusatz von Barytwasser, welches in der unveränderten Saure eines weissen Niederschlag gibt, der aber in dem Masse, als sich das Alloxantin bildet, blassroth, purpuroth und zuletst violett wird. Krystalle. welche in der Lösung liegen, erleiden diese Veränderung ebenfalls allmälig. Die Säure besteht mach Gregory's Adalyse aus H + C8H6N2O7. also gans so, wie Wöhler und Liebig sie nach der Zusammensetzung des Ammoniumoxydealzes. berechnet haben.

Gregory glaubt, dass das dimorphe Alloxatin dieser Chemiker (Jahresb. 1839, S. 607) diese Dialursaure gewesen sei, entweder reiu oder gemengt mit ein wenig Alloxantin.

Zweisach-thionursaures' Ammoniumoxyd wird Zweisachimmer leicht erhalten, wenn man die Lösung des Ammoniumneutralen Salzes genau mit derjenigen Quantität Salèsaure vermischt, welche ersorderlich ist, um die Hälfte der Base daraus wegzunehmen.

Wird eine in der Kälte völlig gesättigte Lö- Neue Allozansung von Alloxan in Wasser mit einer gesättigten Lösung von schwefliger Säure im Wasser im geringen Ueberschuss vermischt und dann kaustisches Kali hinzugesetzt, bis sich eine Spur von alkalischer Reaction zeigt, so setzt sich ein Kalisalz in Krystallen ab, welche durch Umkrystallisiren gross und regelmässig erhalten werden. Dasselbe besteht aus 1 Atom Kali, 1 At. Alloxan und 2 At. schwefliger Säure. Er nennt die Säure Alloxanschweflige Säure; aber es ist ihm nicht geglückt, sie zu isoliren.

schweflige Säure.

Alloxansäure.

Gregory fand, dass eine Lösung von Allexantin in Wasser, nachdem sie lange Zeit der Lust ausgesetzt gewesen ist, allmälig die Eigenschaft verliert, mit Barytwasser einen veilchenblauen Niederschlag zu geben, so dass dieser zuletzt farblos wird. Die Lösung gibt nach dem Verdunsten Krystalle von einer Säure, welche das Anschen und die Eigenschaften der Alloxansäure hat.

Blauer Harn

Man hat zuweilen Harn gefunden, der blau war durch Berlinerblau und zuweilen auch durch einen Körper, welcher sich ähnlich wie Indig-Reinsch') hat ein blaues Harnblau verhielt. sediment untersucht, dessen Farbstoff von anderer Natur war. Es war nicht löslich in Wasser. aber auflöslich in Alkohol und Aether, und diese Auflösungen hatten von nur wenig darin enthaltener Substanz eine starke Farbe. Beim Eintrocknen veränderte sich die Farbe; die Aetherlösung wurde roth und die Alkohollösung gelbgrün. Diese Lösungen veränderten nicht ihre Farbe durch ein wenig Schwefelsäure, oder durch kaustisches Ammoniak, aber wohl durch starke Schwefelaure, welche sie grün färbte. Sowohl Kalihydrat als auch blosse Verdünnung mit Wasser nahm die Farbe ganz weg.

Du Menil ") hat ein blaues Harnsediment untersucht, welches von derselben Art gewesen zu sein scheint.

Uebergang Laveran und Militer, den Uebergang der Heilmittel Untersuchungen augestellt über den Uebergang Laveran und Millon ***) haben interessante

^{&#}x27;) Jahrb. f. pract. Pharm. VIII, 93.

[&]quot;") Archiv der Pharm. XXXIX, 48.

^{***)} Ann. de Ch. et de Phys. XII, 135.

einiger Heilmittel in den Harn, und über die therapeutischen Vortheile, welche daraus gezogen werden können, wobei sie verschiedene Versuche über die Wirkungen von weinsaurem Natron-Kali anstellten, um Harn alkalisch zu machen. Die Einzelheiten davon liegen ausserhalb dem Bereiche von meinem Bericht.

Eine übermässige Secretion von Harnsäure in meinem Harn während einer Krankheit im verflossenen Winter veranlasste mich zu dem Gebrauch dieses Salzes, um die Harnsäure aufge-Aber ungeachtet der Dosis, löst zu erhalten. welche ich nahm, hatte es doch nicht diese Wir-Die Beschaffenheit des Harns blieb kung darauf. onverändert. Einige Tage nachher nahm ich essigsaures Kali (gewöhnliche Mixtura salina Pharm. Paup.) und in 36 Stunden wurde der Harn so alkalisch, dass phosphorsaure Kalkerde in der Blase gefällt wurde und der Harn dadurch trübe abging, was mit dem Gebrauch des Mittels aufhörte.

Laveran und Millon fanden ferner, dass schwefelsaures Natron mit dem Harn in Menge wieder wegging, dass eingenommener Schwefel keine Veränderungen auf den Harn ausübt, dass sich aber Salicin darin wiederfindet, theils verwandelt in spirylige Säure und theils in Spirylsäure.

Figuier*) hat die interessante Bemerkung gemacht, dass schwefelsaures Natron aus Milch, wenn man eine gewisse Menge darin auflöst, gleichwie beim Blut, die Milchkügelchen ausfällt, so dass sie auf ein Filtrum genommen werden können,

Milch.

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. XI, 508.

während die Caseinlösung, worin sie aufgeschlämmt sind klar durchgeht.

Buttersäure aus Milch.

Lerch") hat seine, unter Redtenbacher's Leitung angestellten Untersuchungen über die Säuren in der Butter bekannt gemacht, aus denen ich im vorigen Jahresberiehte, S. 690, nach privatim gemachten Angaben die Hauptresultate mitgetheilt habe. Ich erinnere hier an das Erscheinen dieser ausführlicheren Abhandlung für diejenigen, welche eine vollständigere Kenntniss davon zu nehmen wünschen.

Stoffe von Thieren. Brüten der Eier.

Ueber die Veränderungen, welche in den Hühnereiern während des Bebrütens durch Verlust von Wasser, Absorption von Sauerstoffges und Entwickelung von Kohlensäure entstehen, sind von Baudrimont ") und Martin H. Ange quantitative Versuche angestellt worden. Es ergiebt sich daraus, dass, gleichwie beim Athmen, mehr Sauerstoffgas aufgenommen wird, als in Gestalt von Kohlensäure wieder weggeht, und dass alle diese Veränderungen an Grösse zunehmen, je weiter das Brüten fortschreitet. Selbst in dem Ei, welches nicht bebrütet wird, finden ähnliche Veränderungen statt, aber in einem höchst geringen Grade.

Muskeln von einem Alligator. Kreatin.

Schlossberger") hat das Muskelsleisch von einem Alligator untersucht, welches sich im Allgemeinen wie Fleisch verhält, aber doch als ein Mittelding zwischen dem von Fischen und von Säugethieren. Kaltes Wasser, womit das Fleisch

^{*)} Ann. der Chem. u. Pharm. XLIX, 212.

^{**)} Comptes rend. 1843. XVII.

^{***)} Ann. der Chem. und Pharm. XLIX, 341.

ausgezogen wurde, war wenig röthlich und röthete Lackmus sehr schwach. Es wurde verdunstet und der Rückstand mit Alkohol ausgezogen, aus dem sich dann beim Erkalten kubische Krystalle von Chevreuls Kreatin absetzten, welche sich in kaltem Wasser sehr schwer auflösen. Ihre chemischen Verhältnisse entsprechen in allen Beziehungen, was Chevreul darüber angegeben hat.

Da das Kreatin von Mehreren vergebens in den Flüssigkeiten vom Ochsenfleisch gesucht worden ist, und da Chevreul dasselbe in Bouillonkuchen entdeckte, welche von einer holländischen Compagnie in Paris bereitet worden waren, so kann man wohl fragen, ob diese Compagnie ihre Bouillonkuchen nur aus Rindsleisch bereitet.

Gobley') hat Phosphor in dem Thran vom Leberthran Rochen gefunden, aber dagegen nicht in dem des Rochens. Thran von Gadasarten, und er schreibt dem Vorhandensein des Phosphors darin die heilsame Wirkung zu, welche dieser Thran in der Rachitis hat. Er rieb den Thran mit Salpeter zu einem Teig an, und warf diesen in kleinen Portionen nach einander in einen glübenden Tiegel. Die weissgebrannte Masse wurde mit Salzsäure übersättigt, mit Chlorbarium im geringen Ueberschuss gefällt, der schwefelsaure Baryt abfiltrirt und dann mit Ammoniak vermischt, wodurch sich nun phosphorsaure Baryterde niederschlug, leicht erkennbar hinsichtlich ihres Phosphorgehalts auf gewöhnliche Weise.

[&]quot;) Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 25.

Oel aus Sei- Lassaigne*) hat ein Oel beschrieben, weldenwürmern ches mit Alkohol aus Seidenwürmern ausgezogen werden kann. Es ist grün mit einem Stich ins Braune, schwimmt auf Wasser, erstarrt nicht bei Oo, und gibt, nach der Verseifung und Zersetzung der Seife mit einer Säure, Talgsäure und Oelsäure.

Harnstein von Lassaigne **) hat einen Stein aus der Harneiner Seeschildkröte. Br bestand
aus:

Phosphorsaurer Kalkerde	56,19	
Kohlensaurer Kalkerde	3,04	
Kohlensaurer Talkerde	1,10	
Kieselsäure in klaren Körnern	4,76	
Salzen und in Wasser Löslichem	1,91	
Unlöslicher organischer Substanz	13,00	
Wasser	20,00.	

Belugenstein.

Wöhler ***) hat einen Belugenstein analysirt, eine Krankheits-Concretion, welche sich beim Stör im caspischen Meere häufig in der Nähe der Nieren bildet, und welche die Grösse von mehreren Unzen bekommen kann. Die untersuchte bestand aus krystallinischen, farblosen, durchscheinenden Theilen. Sie bestand aus reinem, neutralem, phosphorsauren Kalk mit 5 At. Wasser = Ca²P + 5H, verunreinigt durch 3 Proc. von einem organischen Stoff. Beim Erhitzen gingen leicht 4 At. Wasser weg, aber das 5te erst im Glühen.

^{*)} Journ. de Ch. med. X, 471.

^{**)} Chem. Gazett. Nr. 47. p. 421.

^{***)} Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 437.

Wöhler") macht auf die vollkommene Achnlich- Geruch von keit zwischen dem Geruch von frischem Bibergeil und dem von Runge's Karbolsäure (Laurent's Phenylsäure) aufmerksam. Das Oel, was durch Destillation des Bibergeils mit Wasser erhalten wird, ist im Geruch und Ansehen der Karbolsäure ganz ähnlich, und wird auch, wie diese durch Chromsäure geschwärzt. Wöhler glaubt daher, dass die Karbolsäure, vielleicht als wirksames Heilmittel Aufmerksamkeit verdiene.

Bibergeil.

Ich führte im vorigen Jahresberichte, S. 697, nach einer privatim gemachten Mittheilung das Resultat von v. Kerkhoff's Analyse des Fischbeins, des Balenins, an. Diese Untersuchungen sind nun ausführlich im Druck mitgetheilt worden **). In dem Endresultat, nach welchem das Balenin aus 2 Atomen Protein und 2 At. leimgebendem Gewebe mit 3 At. Schwefel bestehen sollte, hat v. Kerkhoff auf den Grund der Reactionen, welche so wohl Chlor als auch Kali hervorbringen, und aus denen es klar wird, dass Bioxyprotein ein Bestandtheil davon ist, die Veränderung gemacht, dass er 2 Atome Sauerstoff aus jedem Atom Leim auf jedes At. Protein überträgt und dass er nun die Formel = $2(C^{+0}H^{62}N^{10}H^{1+}) + 2(C^{15}H^{20}N^{+}O^{5})$ +3S gibt. Die Auzahl der einfachen Atome ist dieselbe, aber anstatt des leimgebenden Gewebes nimmt er nun das Atom des Bioxyproteins mit einem Körper verbunden an, welcher 2 At. Sauerstoff weniger enthält, als das leimgebende Gewebe.

Fischbein. Balenin.

De Grote ***) gibt au, dass wenn man Krebs-Farbe in den Krebsschalen.

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 360.

^{**)} Scheik. Onderzoek. II, 347.

^{***)} L'Institut, No 533. S. 90.